# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

11-310405

(43) Date of publication of application: 09.11.1999

(51)Int.CI.

CO1B 31/02 HO1M 4/02 H01M 4/58 // H01M 10/40

(21)Application number: 11-086511

(71)Applicant: OSAKA GAS CO LTD

SHARP CORP

(22)Date of filing:

29.03.1999

(72)Inventor: MORITA KOICHI

**FUJIWARA HIROMI** 

NAKAGAWA YOSHITERU KATSUURA MASAMITSU MATSUYOSHI HIROAKI **NISHIMURA NAOTO** TSUKUDA YOSHIHIRO MINATO KAZUAKI MITACHI TAKEHITO

YAMADA KAZUO YONEDA TETSUYA

(30)Priority

Priority number: 07295462

Priority date: 14.11.1995

Priority country: JP

# (54) NEGATIVE ELECTRODE MATERIAL FOR LITHIUM SECONDARY BATTERY (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject material as nearly spherical or ellipsoidal baked two-layered carbonaceous material free from any ground surface, by coating a part or the whole of the edge portions of the crystal of a carbonaceous material serving as core material with a coat-forming carbonaceous material so as to obviate the choice or limitation for electrolyte and run slight in the voltage change when lithium ion is released. SOLUTION: This nearly spherical or ellipsoidal granular coated carbonaceous material is such one that a carbonaceous material derived from heavy oil or the like adheres to a part or the whole of the edge and base of the crystal of a carbonaceous material serving as core material, or a part or the whole of the above edge and base is coated with the former carbonaceous material, wherein the pares involving a specific surface area determined by BET method are closed by the adherence of the carbonaceous material derived from heavy oil or the like, effecting ≤5 m2/g in specific surface area. This granular carbonaceous material, because of being not ground, is contaminated with no impurities, being simple in production process as well.

**LEGAL STATUS** 

[Date of request for examination]

29.03.1999

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number] 2976299 [Date of registration] 10.09.1999

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

#### (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 特 許 公 報(B2)

(11)特許番号

# 第2976299号

(45)発行日 平成11年(1999)11月10日

(24)登録日 平成11年(1999)9月10日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	識別記号	FΙ		
C01B 31/02	101	C 0 1 B 31/	/02 1 0 1 B	
31/04	101	31/	/04 101B	
H01M 4/02		H01M 4/	/02 D	
4/58		4/	/58	
10/40		10/	/40 B	
			請求項の数11(全 20 頁) 最終頁に続く	
(21)出願番号	特顧平11-86511	(73)特許権者	000000284	
(62)分割の表示	特願平9-518742の分割		大阪瓦斯株式会社	
(22)出顧日	平成8年(1996)11月14日		大阪府大阪市中央区平野町四丁目1番2	
			号	
(65)公開番号	特開平11-310405	(73)特許権者 000005049		
(43)公開日	平成11年(1999)11月9日		シャープ株式会社	
審查請求日	平成11年(1999) 3月29日	大阪府大阪市阿倍斯区長池町22番22号		
(31)優先権主張番号	特顯平7-295462	(72)発明者	森田 浩一	
(32)優先日	平7 (1995)11月14日		大阪府枚方市走谷 1 -25-47-203	
(33)優先檔主張国	日本 (JP)	(72)発明者	藤原 裕己	
			大阪府和泉市いぶき野1丁目18番2号	
早期審查対象出願		(72)発明者	中川	
			奈良県大和郡山市小泉町370	
		(74)代理人	弁理士 三枝 英二 (外9名)	
•		審査官	安齊 美佐子	
			最終頁に続く	

## (54) 【発明の名称】 リチウム二次電池用負極材料

1

## (57)【特許請求の範囲】

【請求項1】芯材炭素材料の結晶のエッジ部分の一部または全部が、被覆形成用炭素材料により被覆されており、ほぼ球状乃至楕円体状であり、粉砕面を有しないことを特徴とする焼成した二層炭素材料。

【請求項2】BET法により測定される比表面積が、5m²/g 以下である請求項1に記載の焼成した二層炭素材料。

【請求項3】芯材炭素材料に比して、被覆炭素材料の結晶化度が低い請求項1または2に記載の焼成した二層炭素材料。

【請求項4】芯材炭素材料が結晶性の高い炭素材料であって、(002)面の平均面間隔(d002)が0.335~0.340nm、(002)面方向の結晶子厚み(Lc)が10nm以上、(110)面方向の結晶子厚み(La)が10nm以上である請求項1~3のいずれかに記載の焼成した二層炭素材料。

2

【請求項5】炭素材料全体の真比重が、1.50~2.26g/cm ってある請求項1~4のいずれかに記載の焼成した二層 炭素材料。

【請求項6】粒度分布測定において、体積基準の積算値で1μm以下の粒子が全体の10%以下である請求項1~5のいずれかに記載の焼成した二層炭素材料。

【請求項7】請求項1~6のいずれかに記載の焼成した 二層炭素材料を構成要素とすることを特徴とするリチウ ム二次電池。

0 【請求項8】請求項1~6のいずれかに記載の焼成した 二層炭素材料からなる負極材料とすることを特徴とする リチウム二次電池。

【請求項9】リチウム二次電池が非水系リチウム二次電池である請求項7または8に記載のリチウム二次電池。 【請求項10】リチウム二次電池が固体電解質リチウム

二次電池である請求項7または8に記載のリチウム二次 電池。

【請求項11】リチウム二次電池の電解質が有機電解液である請求項7~10のいずれかに記載のリチウム二次電池。

【発明の詳細な説明】

## 技 術 分 野

本発明は、炭素材料とその製造方法、特に表面が重質油など成分で被覆された炭素粉末とその製造方法に関し、より詳細には、等方性黒鉛材原料、リチウム二次電池負 10 極材料などして有用な炭素材料およびその製造方法ならびにこの様な炭素材料を用いたリチウム二次電池に関する。

#### 【0001】背 景 技 術

近年電子機器、情報機器などの携帯用機器類(以下「携帯機器」という)の小型化および軽量化が目覚ましく進行しつつあり、それらを駆動する二次電池が非常に重要な部品となってきている。リチウム二次電池は、軽量かつ高エネルギー密度を有するため、携帯機器の駆動用電源として有望視され、研究開発が活発に進められている。しかしながら、リチウム金属を負極に用いた場合には、充放電サイクルを繰り返すことにより金属リチウム上にデンドライトが生成・成長して、内部短絡を引き起こすため、二次電池化が困難である。また、リチウム金属に代えてリチウム・アルミニウム合金の様なリチウム合金の使用が提案されているが、この場合には、充放電サイクル或いは深い充放電を行うと、合金の偏析などがおこるため、長期的に十分な特性は得られない。

【0002】そこで、炭素材料をホスト材料とし、リチウムイオンの挿入脱離反応を利用した負極を用いた電池 30が提案され、研究開発が進められ、実用化されてきている。炭素材料を負極に用いるリチウム二次電池は、サイクル特性、安全性などに優れている。

【0003】しかしながら、炭素材料は、黒鉛から無定・ 形炭素までの幅広い構造乃至形態を有するとともに、それらの物性値或いは炭素の六角網面が形成する微細組織 が電極の性能を大きく左右するため、物性値或いは微細 組織を規定した種々の炭素材料が提案されている。

【0004】現在使用されているリチウム二次電池用の 負極材料には、大きく分けて1000℃前後で焼成された炭 40 素系のものと2800℃前後で焼成された黒鉛系のものがあ る。前者はリチウム二次電池の負極として用いた場合、 電解液との反応が少なく、電解液の分解が起きがたいと いう利点を有するが、リチウムイオンの放出に伴う電位 の変化が大きいという欠点がある。これに対し、後者は リチウム二次電池の負極として用いた場合、リチウムイ オンの放出に伴う電位の変化が小さいという利点を有す るが、電解液と反応して、電解液の分解が生じ、さらに は炭素材料が破壊されるという欠点がある(J. Electro chem. Soc. 117, 222(1970))。その結果、後者では、50 充放電効率の低下、サイクル特性の低下、電池の安全性低下などの問題が生じる。特定の電解液を用いる場合には、黒鉛系の材料も使用可能であることが報告されているが(J. Electrochem. Soc. 137, 2009(1990))、電解液が限定されるため、電池を作製した場合に、電池の温度特性、サイクル特性などの改善が、電解液の種類によりかなり制限されるという問題点がある。

【0005】との問題を解決すべく、特開平4-368778号 公報、特開平4-370662号公報、特開平5-94838号公報、 特開平5-121066号公報などは、黒鉛粒子の表面を低結晶 性炭素で被覆した炭素材料を提案している。これらの表 面改質炭素材料は、電解液の分解を押さえるので、電池 容量の増加、サイクル特性の改善などに対して、有効で ある

【0006】しかしながら、特開平4-368778号公報記載の技術によれば、炭素粒子表面に気相法により炭素被覆層を形成しているため、各炭素粒子の融着、凝集などは起こらず、性能の優れた材料が得られるが、コスト面、量産性などの面で、実用上大きな問題点がある。

【0007】特開平4-370662号公報、特開平5-94838号公報、特開平5-121066号公報などには、コスト面および量産性から有望である液相炭素化を利用した手法が記載されている。しかしながら、単に液相の有機化合物と黒鉛粒子とを混合して焼成するのみでは、炭素化の際に黒鉛粒子同士が融着・凝集するので、電極作製の際に材料を粉砕する必要があり、粉砕により黒鉛の活性な面が新たに露出する、粉砕時に不純物が混入する、さらには工程が複雑となるなどの問題点を生ずる。

#### [0008]発明の開示

本発明は、電解液についての選択性乃至制約がなく、且 つリチウムイオンの放出の電位変化が小さい炭素材料を 使用する負極を作製することにより、サイクル性、安全 性などの諸特性に優れたリチウム二次電池を得ることを 主な目的とする。

【0009】本発明者は、上記の様な従来技術の問題点 を解消乃至軽減すべく、鋭意研究を行った結果、芯材と なる粒子状炭素材料(以下「芯材炭素材料」乃至「芯材 となる炭素材料」或いは単に「芯材」ということもあ る)を被覆形成用炭素材料用原料(例えば、タール、ビ ッチなどの石炭系重質油或いは石油系重質油:以下単に 「重質油など」ともいう)に浸漬させた後、これを重質 油などから分離するに際し、特定の手段を採用する場合 には、芯材表面がピッチで均一に覆われている炭素材料 を製造し得ることを見出した。そして、この様にして得 られた二層構造の炭素材料粒子は、球状乃至楕円体状或 いはそれに近似する形状をしており、炭素結晶のエッジ 部分が丸くなった様な形状をしていることが判明した。 さらに、BET法による測定の結果、処理前の芯材炭素材 料に比べて、粒子の比表面積の値が小さくなっており、 50 BET法による比表面積に関与する細孔が、何らかの様式

(3)

で塞がれていることも明らかとなった。

【0010】本発明によれば、芯材となる炭素材料のエ ッジおよび基底面の一部または全部に重質油などに由来 する炭素材料が付着するか、或いはエッジおよび基底面 の一部または全部が該炭素材料により被覆されており、 ほぼ球状乃至楕円体状であることを特徴とする粒子状被 覆炭素材料が提供される。この炭素材料においては、BE T法により測定される比表面積に関与する細孔が、重質 油などに由来する炭素の付着或いは被覆により塞がれて おり、比表面積が5m²/q以下(好ましくは1~5m²/q程 度) である。

【0011】本発明においては、芯材となる炭素材料と して、X線広角回折法による (002) 面の平均面間隔 (d 002) が0.335~0.340nm、(002) 面方向の結晶子厚み (Lc) が10nm以上(より好ましくは、40nm以上)、(11 0) 面方向の結晶子厚み (La) が10nm以上 (より好まし くは、50nm以上)である結晶性の高い黒鉛材料を使用す る。

【0012】本発明による炭素材料においては、上記の 芯材の結晶化度に比べ、芯材表面に付着し或いは芯材表 20 面を被覆している炭素材料(以下、被覆形成用炭素材料 ともいう)の結晶化度が低いことが特徴である。

【0013】また、本発明による炭素材料の真比重の値 は、1.50~2.26q/cm の範囲にある。

【0014】との様な炭素材料をリチウム二次電池の負 極材料として採用する場合には、高容量で且つ安全性の 高いリチウム二次電池を得ることができる。

【0015】本発明による上記の様な被覆炭素材料は、 以下の様にして製造される。まず、芯材となる炭素材料 をタール、ピッチなどの石炭系或いは石油系の重質油な どに好ましくは10~300°C程度で浸漬し、重質油などで 被覆し、次いでこの被覆芯材炭素材料を重質油などから 分離した後、分離した被覆炭素材料に有機溶媒を加え、 好ましくは10~300℃程度で洗浄した後、乾燥する。

【0016】また、本発明は、上記の様にして得られた 重質油などで被覆された被覆炭素材料を炭化焼成する炭 素材料の製造方法、および上記の様にして得られた重質 油で被覆された被覆炭素材料を黒鉛化焼成する炭素材料 の製造方法をも提供する。

【0017】本発明においては、上記の製造方法によっ て得られた炭素材料において、レーザー回折式粒度分布 測定による1μm以下の粒子が、体積基準の積算値で全 体の10%以下となるようにすることが好ましい。

【0018】さらに、本発明においては、炭素材料を浸 漬する重質油として、一次QIの少なくとも一部を除去 し、残存する一次QIが3%以下(好ましくは1%以下)と したタールまたはピッチを用いることが好ましい。

【0019】また、本発明は、上述の炭化或いは黒鉛化 炭素材料を構成要素とすることを特徴とするリチウムニ 二次電池用負極、さらには該負極を用いた非水系リチウ ム二次電池および固体電解質二次電池を提供する。

6

【0020】本発明において「ほぼ球状或いは楕円体状 である」炭素材料とは、SEMなどにより観察した際に、 芯材である炭素材料粒子の形状は継承しているが、芯材 である炭素材料のエッジおよび基底面の全部または一部 に重油などに由来する炭素成分が付着して、角がなくな っている様な状態の炭素材料をも含む。この様な炭素材 料は、被覆および焼成後に粉砕工程を含まない本願発明 10 の製造方法において効率よく製造されるものであるが、 本製造方法により作製された材料に限定されるものでは ない

本発明において、「BET法により測定される比表面積に 関与する細孔が、被覆形成用炭素材料用原料、すなわ ち、タールやビッチなどの石炭系或いは石油系重質油な どに由来する炭素材料が付着して、あるいはこの様な炭 素材料により被覆されて、塞がれている」炭素材料と は、BET法により測定される比表面積に関与する細孔 が、被覆形成用炭素材料用原料の焼成物(これを被覆形 成用炭素材料という)で少なくとも部分的に塞がれてい る状態を含む。すなわち、細孔が、重質油などに由来す る炭素材料で完全に埋まっている必要はなく、例えば、 細孔の入り口付近のみに炭素材料が付着して、入り口が 塞がれた細孔を有する炭素材料をも含む。このような状 態は、BET法により比表面積を測定した際に比表面積が 小さくなっていることにより、確認される。

【0021】本発明により得られる炭素材料において は、低結晶性炭素材料+低結晶性炭素材料:低結晶性炭 素材料+高結晶性炭素材料;高結晶性炭素材料+低結晶性 炭素材料: 高結晶性炭素材料+高結晶性炭素材料という 4つの組み合わせが可能であり、すべての場合において 電解液の分解などを低減する効果が得られる。

【0022】本発明において、低結晶性炭素とは、「黒 鉛化するために必要とされる処理(例えば、高温処理) をしても黒鉛結晶とはなり得ない炭素」を意味し、この 様な炭素は、通常ハードカーボンと称される。また、高 結晶性炭素とは、「黒鉛化するために処理とされる処理 をすることにより黒鉛結晶となる炭素」を意味し、この 様な炭素は、通常ソフトカーボンと称される。

【0023】本発明においては、芯材と芯材に付着し或 いは芯材を被覆している重質油などに由来する外装炭素 材料(「被覆形成用炭素材料」、「表面改質用炭素材 料」、「被覆材」などということがある) との組合せな らびに最終焼成温度の調整により、以下の8通りの構成 を有する炭素材料が得られる。即ち、

○炭素化処理された、芯材が低結晶性炭素材料からなり 被覆形成用炭素材料が低結晶性炭素材料からなる炭素材

②炭素化処理された、芯材が低結晶性炭素材料からなり 次電池用負極材料、および該負極材料を用いたリチウム 50 被覆形成用炭素材料が高結晶性炭素材料からなる炭素材

料:

③黒鉛化処理された、芯材が低結晶性炭素材料からなり 被覆形成用炭素材料が低結晶性炭素材料からなる炭素材料:

②黒鉛化処理された、芯材が低結晶性炭素材料からなり 被覆形成用炭素材料が高結晶性炭素材料からなる炭素材料:

⑤炭素化処理された、芯材が髙結晶性炭素材料からなり 被覆形成用炭素材料が低結晶性炭素材料からなる炭素材料;

⑤炭素化処理された、芯材が高結晶性炭素材料からなり 被覆形成用炭素材料が高結晶性炭素材料からなる炭素材料:

の黒鉛化処理された、芯材が高結晶性炭素材料からなり 被覆形成用炭素材料が低結晶性炭素材料からなる炭素材料; および

②黒鉛化処理された、芯材が高結晶性炭素材料からなり 被覆形成用炭素材料が高結晶性炭素材料からなる炭素材 料である。

【0024】本発明によれば、芯材を外装炭素材料によ り被覆することにより、比表面積が小さく、且つ充放電 性に優れた二次電池用炭素材料を効率良く得ることがで きる。特に、上記の⑤、⑥および⑦に示す芯材と被覆材 との組合せによれば、充放電性に著しく優れた電池用炭 素材料が得られ、また、O、O、O、OおよびOに示す 芯材と被覆材との組合せによれば、比表面積が小さく、 電池の安全性を改善しうる電池用炭素材料が得られる。 【0025】本発明において、芯材となる炭素材料とし ては、粒子状(鱗片状乃至塊状、繊維状、ウイスカー 状、球状、破砕状など)の天然黒鉛、人造黒鉛、メソカ ーポンマイクロビーズ、メソフェーズピッチ粉末、等方 性ピッチ粉末、樹脂炭、およびそれぞれの炭化品および 黒鉛化品の1種または2種以上が使用できる。 これらの 中でも、鱗片状乃至塊状の天然黒鉛および人造黒鉛は、 非常に安価であるので、コストの面から好ましい。ま た、メソカーボンマイクロビーズ(MCMB) の炭化品およ び黒鉛化品は、非常に比表面積の小さい材料であるの で、芯材として使用する場合には、より比表面積の小さ い材料が得ることができるため、二次電池の安全性の面 から好ましい。

【0026】芯材となる炭素材料としては、さらに好ましくは、X線広角回折法による(002)面の平均面間隔(d002)が0.335~0.340nm、(002)面方向の結晶子厚み(Lc)が10nm以上(より好ましくは、40nm以上)、(110)面方向の結晶子厚み(La)が10nm以上(より好ましくは、50nm以上)、またアルゴンレーザーラマンによる1580cm<sup>-1</sup>付近のピーク強度比に対する1360cm<sup>-1</sup>付近のピーク強度比(以後R値と記す)が0.5以下(より好ましくは、0.4以下)であることが好ましい。平均面間隔が0.340nmより大きい場合、或いはLc、Laが10nmより小さい場合、或い 50

はR値が0.5を超える場合には、炭素材料の結晶性が充分ではなく、被覆炭素材料を作製した際に、リチウムの溶解析出に近い低い電位部分(Liの電位基準で0~300mV)の容量が十分ではなくなるので、好ましくない。

【0027】芯材となる炭素材料の粒径分布は、0.1~1 50μm程度であることが好ましい。重質油などに由来する被覆形成用炭素材料を含む最終生成物の粒径は、実質的に芯材である炭素材料の粒径に依存するため、芯材の粒径により、最終生成物の粒径もほぼ規定されることになる。芯材の粒径が、0.1μmよりも小さい場合には、電池のセバレーターの空孔を通して内部短絡を引き起こす危険性が高くなるのに対し、150μmよりも大きくなる場合には、電極の均一性、活物質の充填密度、電極を作製する工程上でのハンドリング性などが低下するので、いずれも好ましくない。

【0028】また、重質油に由来する被覆形成用炭素材料の重量比、すなわち被覆形成用炭素材料/(芯材炭素材料・被覆形成用炭素材料)(:以下、この比を「被覆比」という)は、0よりは大きく0.3以下であることが好ましく、0.01~0.2であることがより好ましい。この場合被覆炭素の膜厚は、0.01~10μm程度の範囲となり、さらに好ましい膜厚は、0.05~5μm程度である。 【0029】被覆比が0.3を超えると、芯材に由来する低電位部分での容量が減少するために電池を作製した場

合に、十分な容量を得ることが困難になる。ここでいう被覆炭素の量は、焼成前の芯材の周囲を覆っている重質油などに由来する炭素成分について溶剤分析を行って、キノリン可溶分の量を測定した値である。また、被覆形成用炭素材料の厚みは、レーザー回折式粒度分布計にて、芯材となる被覆前の炭素材料の中心粒径(D50)と焼成前のビッチ成分被覆炭素材料の中心粒径(D50)とを測定するとともに、炭素材料は球体であり、焼成後もビッチ成分の被覆層の形状は維持されていると仮定して、【(被覆後の粒径)-(被覆前原料の粒径)】/2として算出した値である。

【0030】本発明においては、表面の被覆形成用炭素材料が、芯材の炭素材料よりも低結晶性である組み合わせが好ましい。さらに、広角x線回折法による(002)面の平均面間隔(d002)が0.335~0.340nm、(002)面方向の結晶子厚み(Lc)が10nm以上(より好ましくは、40nm以上)、(110)面方向の結晶子厚み(La)が10nm以上(より好ましくは、50nm以上)、またアルゴンレーザーラマン分光法によるR値が0.5以上(より好ましくは、0.5~1.5程度)であることが好ましい。面間隔およびR値は、一般的な黒鉛の結晶化度の指標であるが、それら測定方法の性質上、X線回折法では物性値にバルクの性質が反映されるのに対し、ラマン分光法では材料の表面の物性が反映される。つまり、上記物性値を満たす材料は、バルクの性質としては高結晶な材料でありながら、表面は低結晶性であることを意味する。焼成後の材料R

(5)

るに当たって、任意の方法を適宜選択することができ

10

値が0.5よりも小さい場合には、表面の結晶性が高いた め、溶媒の選択性は完全にはなくならない。またバルク としての性質である平均面間隔 (d002) が0.335~0.340 nmの範囲を逸脱する場合には、リチウムイオンの吸蔵・ 放出に伴う電位の変化が大きくなり、好ましくない。 【0031】また得られた二層構造の被覆炭素材料の真 密度は、1.50~2.26g/cm<sup>2</sup>程度、好ましくは1.8~2.26g/ cm<sup>2</sup>程度、より好ましくは2.0~2.26g/cm<sup>2</sup>程度である。 真密度が低い材料を使用して電極を作製する場合には、 電極中の活物質密度を上げることができないため、重量 10

得ることは困難である。 【0032】被覆炭素材料の粒径は、0.1~150μmの範 囲に粒度分布を有するものが好ましく、さらにこの粒度 分布において1μm以下の粒子が体積基準で10%以下で あることがより好ましい。粒径が1μπ以下の粒子が体 積基準で10%を超える場合には、比表面積の増大によ り、電池特性が低下するので、好ましくない。

あたりの特性が優れた材料であっても、髙容量の電池を

【0033】本発明で得られた被覆炭素材料は、粉末の 状態で金型充填し、加圧成型した後、焼成することによ 20 り、均一な組成を有する炭素ブロック或いは黒鉛ブロッ クを得ることも、可能である。

【0034】被覆形成用炭素材料用原料としては、ナフ タレン、フェナントレン、アセナフチレン、アントラセ ン、トリフェニレン、ビレン、クリセン、ペリレンなど の芳香族炭化水素、これらを加熱加圧下で重縮合して得 られたタール或いはピッチ類、あるいはこれらの芳香族 炭化水素の混合物を主成分とするタール、ピッチ、アス ファルト、油類があげられ、その由来は、石油系および 石炭系を問わない。本明細書においては、これらの被覆 30 形成用炭素材料用原料を単に「(石油系或いは石炭系) 重質油など」ということがある。また、コスト的には不 利となるが、各種の熱硬化性樹脂を被覆形成用原料とし て用いることも、可能である。

【0035】石炭系重質油を使用する場合には、原料中 に存在する一次QIの少なくとも一部を除去し、残存する 一次QIを3%以下(好ましくは1%以下)としたタールま たはピッチを用いることが好ましい。ここで一次QIと は、コールタールに元来含まれているフリーカーボンを 意味する。原料中に一次QIが存在すると、焼成の際に炭 40 素化を阻害したり、また1μm程度の球状の炭素粒とし て最終生成物中に混入したりするなど、電極の製造工程 上問題を引き起こしたり、あるいは電極とした際の特性 の低下を招く場合がある。

【0036】通常、重質油は、常温で固体であるが、加 熱することにより、軟化溶融する。この軟化し始める温 度を軟化点 (SP) という。また、重質油の品質を規定す るには、通常トルエンにより溶媒分別した場合のトルエ ン不溶分が用いられる。これらが重質油を規定する代表 的な方法であるが、本発明では、重質油の品質を規定す 50 浸層(以下単に被覆層とする))と有機溶剤との割合

【0037】本発明においては、上記の芯材となる炭素 材料と重質油などとを混合し、攪拌処理する。撹拌方法 としては、特に限定されず、例えば、リボンミキサー、 スクリュー型ニーダー、万能ミキサーなどを使用する機 械的撹拌方法が挙げられる。

【0038】撹拌処理条件(温度および時間)は、原料 (芯材と被覆用重質油)の成分、混合物の粘度などに応 じて適宜選択されるが、通常10~300℃程度であり、50 ~200°C程度の範囲とすること、或いは混合物の粘度が5 000Pa·s以下になるように時間をも併せて調整すること が、より好ましい。この様に、攪拌時の処理温度と時間 とを調整することにより、被覆形成用原料の被覆層(単 に、被覆層ともいう)の厚さをコントロールすることが 可能である。すなわち、温度を高くすることおよび/ま たは時間を短くすることにより、被覆層の厚さを小さく することができ、逆に温度を低くすることにより、被覆 層の厚さはを大きくすることができる。撹拌が十分でな いと被覆層が均一にならないので、好ましくない。攪拌 時間は、一般に製品の性状には悪影響を及ぼさないもの の、長すぎる場合には、実用的には量産性が低くなり、 好ましくないので、適宜選択すればよい。

【0039】また、撹拌時の雰囲気としては、大気圧 下、加圧下、減圧下のいずれであってもよいが、減圧下 で撹拌する場合には、芯材と重質油とのなじみが向上す るので、好ましい。

【0040】本発明においては、芯材と被覆層とのなじ みを改善する、被寝層の厚さを均一とする、被寝層の厚 さを大きくするなどのために、必要ならば、上記の混合 **撹拌工程を複数回繰り返すことも可能である。また、引** き続く洗浄工程に先立って、被覆された芯材を一旦分離 した後、洗浄工程に供しても良い。

【0041】次いで、上記の様にして得られた重質油な どで覆われた被覆炭素材料は、洗浄工程に供される。洗 浄に用いる有機溶媒としては、トルエン、キノリン、ア セトン、ヘキサン、ベンゼン、キシレン、メチルナフタ レン、アルコール類、石炭系油、石油系油などが挙げら れる。これらの中では、トルエン、キノリン、アセト ン、ベンゼン、キシレン、メタノール、石炭系軽油・中 油、石油系軽油・中油などがより好ましい。これらの有 機溶媒を適宜選択する場合には、洗浄溶媒中の不溶分を 新たに被覆層に付与することができるので、被覆層の重 質油成分をコントロールすることも、可能である。

【0042】洗浄温度は、最終的に得られる被覆炭素材 料、特にその表面被覆層の性状などを考慮して定めれば よく、特に限定されないが、10~300℃程度が好まし

【0043】洗浄の際の固形物 {=芯材+被覆層乃至含

は、重量比で1:0.1~10の範囲であることが好ましい。 【0044】なお洗浄工程においては、溶媒の種類、洗 浄時間、洗浄温度などを選択することにより、被覆層の 厚み、残存する重質油成分などを調整することが、可能 である。例えば、洗浄力の強い溶媒を用いる、洗浄温度 を高くするなどの条件を適宜を組み合わせる場合には、 被覆層の厚さは薄くなるのに対し、洗浄力の弱い溶媒を 用いる、洗浄温度を低くするなどの条件を適宜組み合わ せる場合には、被覆層の厚さを厚くすることが可能とな る。洗浄時間は、上記の各条件を考慮して、適宜選択す ればよい。

11

【0045】次いで、被覆炭素材料と有機溶媒との分離工程は、遠心分離、圧搾濾過、重力沈降などの手法により行われる。分離する際の温度は、通常10~300℃程度の範囲にある。

【0046】分離された被覆炭素材料の乾燥は、通常100~400℃の範囲で行われる。

【0047】このようにして得られた乾燥被覆炭素材料は、炭化処理、さらには黒鉛化処理を行っても、芯材粒 子周囲のピッチ成分は維持され、粒子同士が融着乃至凝 20 集することはない。

【0048】次いで、上記で乾燥された被覆炭素材料は、焼成される。被覆炭素材料を炭化する場合には、60~2000℃程度の温度において焼成することが可能であり、900~1300℃程度の温度で焼成することがより好ましい。また黒鉛化する場合には、2000~3000℃程度の温度において、焼成することが可能であり。2500~3000℃程度の温度で焼成することがより好ましい。

【0049】炭化或いは黒鉛化条件における高温で焼成しつつ低結晶性を保つために、被寝炭素材料の焼成に先30立ち、被寝した重質油層に対し、低温度域(50~400°C程度)で酸素、オゾン、一酸化炭素、イオウ酸化物などの酸化性ガスで難黒鉛化処理を行い、その後高温で焼成することも可能である。例えば、高結晶性の芯材に高結晶性の被寝層を形成させた後、酸化処理を行うことにより、被寝層を低結晶性炭素に変換することも可能である。逆に、この様な酸化処理を行わない場合には、被寝層を高結晶性の状態に維持することも可能である。この様な酸化処理は、被寝炭素材料の炭化焼成に先立って行う。この場合に得られる炭素材料は、リチウム二次電池40負極材として有用である。

【0050】被覆炭素材料の焼成時の雰囲気としては、還元雰囲気中、不活性ガス気流中、不活性ガスの密閉状態、真空状態などの非酸化性雰囲気が挙げられる。焼成温度にかかわらず、昇温速度は、1~300°C/hr程度の範囲から適宜選択され、焼成時間は、6時間~1ヶ月程度である。昇温は、被覆層の厚みなどに応じて、段階的に行うことも可能である。

【0051】真空炭化を行う場合には、常温から最高到 バインダーの量としては、活物質100重量部に対して、 達温度まで減圧状態を継続するか、適当な温度域(好ま 50 通常3~50重量部程度の範囲であり、より好ましくは5~

しくは、500°C以上)で減圧状態とすることが好ましい。真空炭化は、被覆炭素材料の表面官能基を除去する効果があり、電池の不可逆容量を低減することができる。

12

【0052】一般に、速い昇温速度においては量産性の向上が期待できるのに対し、遅い昇温速度(10°C/hr以下)においては緻密な被覆層の形成が期待できる。また昇温時および焼成時の温度プロファイルとしては、直線的な昇温、一定間隔で温度をホールドする段階的な昇温などの様々な形態をとることが可能である。

【0053】このようして得られた周囲が被覆形成用炭素材料で覆われている炭素材料をリチウム二次電池負極として用いる場合には、電解液の有機溶媒との反応性が低いので、電解液の分解や炭素材料の破壊などが起こりにくい。その結果、電池の充放電効率が向上し、またその安全性が改善されるという利点を有している。一般に、黒鉛系の材料は、活性な結晶子の端面(edge plane)が外側に配向しているため、電解液と反応しやすい。本発明においては、炭素の縮合多環網目である基底面(basal plane)が外側に配向しているピッチ成分がこの活性な結晶子端面を覆っているので、電解液の有機溶媒との反応が制御されるものと考えられる。

【0054】本発明によれば、芯材である炭素材料を重質油などに浸漬する温度と時間、或いは被覆された炭素材料を洗浄する際の有機溶媒の種類と洗浄条件(時間、温度)などを調整することにより、炭素材料周囲の被覆重質油の量乃至被覆層の厚さを制御できるので、炭素の縮合多環網目である基底面が炭素材料の表面方向に配向しているビッチ成分により、表面を覆われた炭素材料を製造することができる。

【0055】また、これらの炭素材料を炭化或いはさらには黒鉛化しても、芯材表面の被覆においては、基底面が炭素材料の表面方向に配向した状態が、維持される。従って、この炭素材料をリチウム二次電池負極に用いる場合には、電解液の有機溶媒と反応しにくいので、電解液の分解や炭素材料の破壊は、起こらない。その結果、電池の充放電効率が高い値となり、電池の安全性にも優れているという顕著な効果が得られる。

【0056】本願発明によるリチウム二次電池を作製する場合には、上述の様にして得られた被覆炭素材料を必要ならば分散、解砕、分級などの処理に供した後、適当な粒度に調整し、電極材料とする。

【0057】電極は、公知のバインダーなとと混合した 後 集電体上に活物質層を形成する。バインダーとして は、特に限定されず、ポリテトラフルオロエチレン、ボリフッ化ビニリデンなどのフッ素系ポリマー;ポリエチレン、ポリプロビレンなどのポリオレフィン系ポリマー;合成ゴム類などを用いることができる。この場合の バインダーの量としては、活物質100重量部に対して、 通常3~50重量部程度の範囲であり、より好きしくは5~

(7)

20重量部程度であり、さらに好ましくは5~15重量部程 度である。バインダーの量が多すぎると、電極中の活物 質の密度が低下するため、好ましくない。また、バイン ダーが少なすぎると、電極中の活物質を保持する能力が 十分得られず、電極の安定性が低下するため、好ましく ない。また、電極を形成する方法としては、活物質とバ インダーとを混合したベーストを作製し、ドクタープレ ード、バーコーターなどにより集電体上に活物質層を形 成する方法、或いは活物質とバインダーとを混合したも のを成型器などに入れ、プレスなどにより成形体とする 方法などが挙げられる。

13

【0058】また、本願発明によるリチウム二次電池の 電解質としては、公知の有機電解液、無機固体電解質、 高分子固体電解質などを用いることができる。

【0059】とれらの中でも、イオン伝導度の観点か ら、有機電解液が特に好ましい。 有機電解液用の溶媒と しては、プロピレンカーボネート、エチレンカーボネー ト、プチレンカーボネート、ジエチルカーボネート、ジ メチルカーボネート、メチルエチルカーボネート、ャー ブチロラクトンなどのエステル類;テトラヒドロフラ ン、2-メチルテトラヒドロフランなどの置換テトラヒド ロフラン:ジオキソラン、ジエチルエーテル、ジメトキ シエタン、ジエトキシエタン、メトキシエトキシエタン などのエーテル類; ジメチルスルホキシド、スルホラ ン、メチルスルホラン、アセトニトリル、ギ酸メチル、 酢酸メチルなどが例示され、これらを単独でまたは混合 して使用することができる。また電解質としては、過塩 素酸リチウム、ホウフッ化リチウム、6フッ化燐酸リチ ウム、6フッ化砒酸リチウム、トリフルオロメタンスル ホン酸リチウム、ハロゲン化リチウム、塩化アルミン酸 30 リチウムなどのリチウム塩などが例示され、これらの1 種或いは2種以上を使用することができる。 有機電解液 は、上記の溶媒に電解質を溶解することにより、調製さ れる。なお、電解液を調製する際に使用する溶媒および 電解質は、上記に掲げたものに限定されないことはいう までもない。

【0060】無機固体電解質としては、Liの窒化物、ハ ロゲン化物、酸素酸塩、硫化リン化合物などが挙げら れ、より具体的には、Li,N、LiI、Li,N-LiI-LiOH、LiSi Q、LiSiQ-LiI-LiOH、Li, PQ-Li, SiO, 、Li, SiS, などが 40 例示される。

【0061】有機固体電解質には、上記の電解質と電解 質の解離を行う高分子とから構成された物質、高分子に イオン解離基を持たせた物質などがある。電解質の解離 を行う髙分子としては、例えば、ポリエチレンオキサイ ド誘導体および該誘導体を含むポリマー、ポリブロビレ ンオキサイド誘導体および該誘導体を含むポリマー、リ ン酸エステルポリマーなどがある。上記の非プロトン性 極性溶媒を含有させた高分子マトリックス材料、イオン

混合物、電解液にポリアクリロニトリルを添加した材料 も、使用可能である。さらに、無機固体電解質と有機固 体電解質とを併用することも、可能である。

【0062】本発明のリチウム二次電池における正極と しては、常法に従って、例えばリチウムを含有する酸化 物を正極活物質として用いることができる。正極活物質 の具体的な例としては、LiCoO、LiNiO、LiFeO、LiMn Q、これらの類縁化合物であるLixM、N、Q(ここでMはF e、Co、NiおよびMnのいずれかであり、Nは遷移金属、4B 族金属或いは5B族金属を表す)、LiMn, O,、その類縁化 合物であるLiMn、、、N、O、(CCでNは遷移金属、48族金属 或いは58族金属を表す)、LiVO。などが挙げられ、これ に導電材、バインダーおよび場合によっては、固体電解 質などを混合して、正極が形成される。これら各材料の 混合比は、活物質100重量部に対して、導電材5~50重量 部程度、バインダー1~30重量部程度とすることができ る。この様な導電材としては、特に制限されず、公知の カーボンブラック (アセチレンブラック、サーマルブラ ック、チャンネルブラックなど)などの炭素類、グラフ 20 ァイト粉末、金属粉末などを用いることができ。また、 バインダーとしても、特に限定されず、公知のポリテト ラフルオロエチレン、ポリフッ化ビニリデンなどのフッ 素系ポリマー;ポリエチレン、ポリプロピレンなどのポ リオレフィン系ポリマー; 合成ゴム類などを用いること ができる。 導電材の配合量が5重量部より小さいか、或 いはバインダーの配合量が30重量部より大きい場合に は、電極の抵抗あるいは分極などが大きくなり、放電容 量が小さくなるため、実用的なリチウム二次電池が作製 できない。導電材が50重量部より多い(混合する導電材 の種類により、その相対的な割合は変わる)場合には、 電極内に含まれる活物質量が減るため、正極としての放 電容量が小さくなる。バインダーは、1重量部より小さ いと結着能力がなくなってしまうのに対し、30重量部よ り大きいと、導電材の場合と同様に、電極内に含まれる 活物質量が減り、さらに、上記に記載のごとく、電極の 抵抗あるいは分極などが大きくなり、放電容量が小さく なるため、実用的ではない。正極の作製に際しては、結 着性を上げるために、それぞれのバインダーの融点近傍 の温度で熱処理を行うことが好ましい。

【0063】また電解液を保持するためのセバレーター としては、公知の電気絶縁性の合成樹脂繊維、ガラス繊 維、天然繊維などの不織布あるいは織布、アルミナなど の粉末の成形体などが挙げられる。これらの中でも、合 成樹脂であるポリエチレン、ポリブロビレンなどの不織 布が品質の安定性などの点から好ましい。これら合成樹 脂の不織布には、電池が異常発熱した場合に、セバレー ターが熱により溶解して、正極と負極との間を遮断する 機能を付加したものがあり、安全性の観点から、これら も好適に使用することができる。セバレーターの厚み 解離基を含むポリマーと上記非ブロトン性極性溶媒との 50 は、特に限定されず、必要量の電解液を保持することが 可能であり、かつ正極と負極との短絡を防ぐことができればよく、通常0.01~1mm程度であり、好ましくは0.02~0.05mm程度である。

【0064】集電体としては、公知の銅、ニッケル、ステンレス、アルミ、チタンなどの金属の箔状、メッシュ、多孔質体などが例示されるが、これらに限定されるものではない。

## 【0065】発明の効果

本発明において、炭素材料、特に結晶度の高い黒鉛系の 材料をタール、ピッチなどの石炭系あるいは石油系重質 10 油などに浸漬し、被覆された炭素材料を重質油などから 分離した後、有機溶媒で洗浄し、乾燥することにより、 芯材としての炭素材料の表面が重質油などで覆われた新 規な炭素材料を得ることができる。

【0066】また、表面がピッチで均一に覆われている 黒鉛系の炭素材料を600°C~2000°Cで炭化することによ り、芯材が結晶化度の高い黒鉛系の材料からなり、表面 が結晶化度の低い炭素系の材料で覆われているという特 異な構造の炭素材料を製造することができる。

【0067】本願発明の製造方法によれば、芯材である 20 炭素材料をピッチ、タールなどの重質油で被覆した後、洗浄、乾燥および焼成を行った場合でも、粒子同士の融 着乃至凝集を生じないので、得られた炭素材料を粉砕する必要はなく、いわゆる「角の取れた」球状に近い粒子が得られる。また、粉砕に伴う不純物の混入という材料の劣化要因も存在しない。

【0068】本発明により得られた被覆炭素材料、特に 黒鉛材料の表面を重質油など若しくはそれらの焼成物で 被覆した炭素材料を用いて、非水系二次電池或いは固体 電解質電池を作製する場合には、充放電特性と安全性の 30 両方に優れた電池を製造することが可能となる。

【0069】本発明方法は、芯材として安価な天然黒鉛、人造黒鉛などを使用し、被覆材料としても安価なビッチ、タールなどを使用し、その製造方法も簡単であり、重産性にも非常に優れた製造方法であるため、安価な高性能リチウム二次電池用負極材料を得ることができる。

【0070】また、本発明においては、芯材と表面材との組み合わせは、低結晶性炭素材料+低結晶性炭素材料 低結晶性炭素材料+高結晶性炭素材料+高結晶性炭素材料+高結晶性炭素材料+高結晶性炭素材料という4通りの組合せが可能であり、さらに2つの焼成工程(炭素化焼成および黒鉛化焼成)を考慮すれば、8種の炭素材料が得られる。このうち、炭素化処理された高結晶性炭素材料+低結晶性炭素材料をよび高結晶性炭素材料+高結晶性炭素材料をよび高結晶性炭素材料+低結晶性炭素材料をよび高結晶性炭素材料+低結晶性炭素材料などの組合せからなる炭素材料を用いる場合には、電解液との反応性が低く、優れた充放電特性を発揮するので、特にリチウム二次電池用負極材料として有用である。

【0071】発明を実施するための最良の形態 以下実施例により、発明を具体的に説明する。なお、以 下の各実施例における各種の測定は、以下の様にして行

#### 1. 粒径の測定

(8)

日機装株式会社製「FRA9220マイクロトラック」を用いて、粒子の中心粒径および粒度分布を測定した。

2. 被覆比および被覆厚さの測定

焼成前の芯材周囲を覆っている重質油由来の炭素成分については、JIS K2425に規定されている方法に準じて溶剤分析を行って、キノリン不溶分(%)を測定し、「100-(キノリン不溶分)」によりキノリン可溶分(%)を算出した。このキノリン可溶分の量が、被覆形成用炭素材料の量である。

【0072】被覆形成用炭素材料/(芯材炭素材料+被 覆形成用炭素材料)の重量比(先に定義した被覆比) は、前述の方法で算出した。

3. 比表面積の測定

マイクロメリテックス社製「ASAP2400/窒素吸着BET比表面積測定装置」を用いて比表面積を測定した。

4. 真比重の測定

JIS R7212に規定されている方法に準じて、真比重を測定した。

5. X線広角回折法による結晶子の大きさの測定 X線広角回折法による結晶子の大きさ(Lc、La)の測定 は、公知の方法、すなわち"炭素材料実験技術1 pp55 ~63 炭素材料学会編(科学技術社)"に記載された方 法によって行った。結晶子の大きさを求める形状因子に は、0.9を用いた。

30 6. ラマン分光測定

さらに、炭素材料の表面物性として、514、5mmのアルゴンレーザーを用いたラマン分光測定により観察される2本のピークより、R値を1360cm<sup>-1</sup>/1580cm<sup>-1</sup>のピーク強度比として求めた。

7. 電解液に負極を浸し、高温で保持した際のガス発生 重の測定

ビッチ被覆炭素材料(ビッチ被覆黒鉛)を窒素雰囲気中2800°Cで1時間焼成することにより、黒鉛化した。黒鉛化ビッチ被覆黒鉛95重量部とディスパージョンタイプのPTF(ダイキン工業株式会社製「D-1」)5重量部とを混合し、液相で均一に攪拌した後、乾燥させ、ペースト状とした。この負極用物質0.25gをプレス機により成型し、直径2cmの負極体を作製した後、200°Cで6時間真空乾燥した。

【0073】次いで、との負極を電解液中で電位がOVになるまで充電し、充電状態の負極を電解液25mlの入ったビーカーセルに入れ、60°Cで6時間加熱して黒鉛化ビッチ被覆黒鉛1gあたりのガス発生量を測定した。

【0074】なお、電解液としては、1moldm<sup>-1</sup>のLiClO<sub>4</sub>50 を溶解させたエチレンカーボネートとジエチルカーボネ

(9)

ートとメチルプロピオネートの混合溶媒(体積比で3:3:

4) を用いた。 8. 非水系電池の作製及び電池特性の測定

正極は、一般的には正極材料と導電材およびバインダー とを混合することにより作製される。この場合、導電材 としては、カーボンブラック、黒鉛などの炭素材料類ま たは金属粉末、金属ウールなどの金属材料などが適宜使 用される。バインダーは、粉末のまま混合することもで きるが、分散性をより高め、結着性を向上するために、 溶液に分散させたものや、溶解したものを混合する場合 10 もある。また、このようにして溶液に分散或いは溶解し たものを用いた場合には、真空処理あるいは熱処理など の手段によって溶液を取り除く必要がある。さらにバイ ンダーの種類によっては、融点付近の温度で熱処理する ことにより、さらに結着性を高めることも可能である。

【0075】本願実施例では、正極材料にLiCoO, 100重 **量部を用い、導電材としてのアセチレンブラックを10重** 量部およびバインダーとしてPTFE粉末を10重量部混合し たものを直径10mmの電極に成形し、正極体を得た。

【0076】負極体は、本願実施例では、次の様にして 20 実施例1 作製した。

【0077】まず、ピッチ被覆黒鉛を窒素雰囲気中1000 °Cで1時間焼成し、炭化した。この炭化ビッチ被覆黒鉛9 5重量部とディスパージョンタイプのPTFE(ダイキン工 業株式会社製「D-1」) 5重量部とを混合し、液相で均一 に攪拌した後、乾燥させ、ペースト状とした。 さらに、 この負極用物質30mgをプレス機により成型し、直径10mm の負極体を作製した後、200°Cで6時間真空乾燥した。

【0078】また、ピッチ被覆黒鉛を窒素雰囲気中2800 °Cで1時間焼成し、黒鉛化した。この黒鉛化ビッチ被覆 黒鉛95重量部とディスパージョンタイプのPTF(ダイキ ン工業株式会社製「D-1」)5重量部とを混合し、液相で 均一に攪拌した後、乾燥させ、ベースト状とした。この 負極用物質30mgをプレス機により成型し、直径10mmの負 極体を作製した後、200°Cで6時間真空乾燥した。

【0079】セパレーターとしては、ポリプロピレン不 繊布を用いた。

【0080】電解液は、負極体として炭化ピッチ被覆黒 鉛を用いる場合には、1moldmでのLiClO,を溶解させたプ ロピレンカーボネートを用いた。また、黒鉛化ピッチ被 40 覆黒鉛を用いる場合には、1moldm<sup>1</sup>のLiClO を溶解させ たエチレンカーボネートとジエチルカーボネートとメチ ルプロビオネートの混合溶媒(体積比で3:3:4)を用い た。

【0081】上記のようにして得られた正極体、負極 体、セパレーターおよび電解液を用いて作製したコイン 型リチウム二次電池の放電特性を測定した。測定は1mA/ onlの定電流充放電下で実施し、放電容量は電池電圧が 1.2Vに低下するまでの容量とした。

9. 固体電解質電池の作製および電池特性の測定

18

非水系電池の作製の項(上記8.)と同様にして作製し たペースト状負極物質を厚さ0.02mmの銅箔の両面に塗着 し、乾燥し、圧延して、厚さ0.10mm、幅55mm、長さ90mm の負極板とした。

【0082】ポリエチレンオキシド(分子量60万)としす CIO、とをアセトニトリルに溶解させ、この溶液をアルゴ ン雰囲気のグローブボックス中でPTFE膜(デュポン社製 「テフロン」)上にキャスティングした後、グローブボ ックス中25°Cで放置して溶媒を蒸発させ、さらに乾燥し て固体電解質の(PFO), ·LiClO, を調製した。

【0083】上記で得られた負極体としての炭化ビッチ 被覆黒鉛または黒鉛化ビッチ被覆黒鉛、固体電解質およ び正極体としてのLiCoO,を用い、固体電解質としての(P FO)。・LiClO。を用いてフィルム型リチウム二次電池を作 製した。

【0084】上記で得られたリチウム二次電池の放電特 性を測定した。測定は、1mA/cm の定電流充放電下で実 施し、放電容量は電池電圧が1.2Vに低下するまでの容量 とした。

30

塊状の人造黒鉛(中心粒径D50=7.5μm、粒度分布0.1~1 50μm、d002=0.336nm、Lc=100nm、La=97nm、比表面積= 10.8m²/g、R値=0.26、真比重=2.25g/cm²) 50gとあらか じめ一次QIを除去した軟化点80℃のコールタールピッ チ (キノリン不溶分トレース、トルエン不溶分30%) 100 gとを500m1のセパレルフラスコに入れ、200℃、常圧で2 時間撹拌混合し、粗製ビッチ被覆黒鉛を得た。得られた 粗製ピッチ被覆黒鉛1部に対してトルエン1部を加え、撹 拌下に80℃で1時間洗浄処理した後、濾過して、精製ビ ッチ被覆黒鉛を得た。この精製ビッチ被覆黒鉛の中心粒 径D50を測定したところ、7.74mであった。芯材として の黒鉛の中心粒径D50は、7.5µmであったので、ピッチ 層の厚みは0.1μmである。

【0085】得られた精製ピッチ被覆黒鉛のキノリン可 溶分、比表面積および真比重を表 1 に示す。キノリン可 溶分の値が9.6%であることから、この精製ピッチ被覆黒 鉛の被覆比は、0.096である。

【0086】との精製ピッチ被覆黒鉛を窒素雰囲気中、 1000℃で1時間(昇温速度25℃/hr)焼成し、炭化した。 得られた炭化ビッチ被覆黒鉛の比表面積、真比重、R値 および1μm以下の粒子の体積基準積算値を表1に示す。 また、この精製ビッチ被覆黒鉛の粒度分布測定の結果、 芯材と同様に0.1~150μmに分布を有することが確認さ れ、また、X線回折測定結果も、芯材と同様であった。 さらに、芯材と炭化ビッチ被覆黒鉛のR値の比較によ り、被覆層を形成する炭化ピッチは、芯材よりも結晶化 度が低いことが判った。さらに、SEM観測の結果、芯材 である人造黒鉛は、被覆層を形成する炭化ビッチにより 被覆され、エッジ部分が丸くなっていることが確認され 50 た。

【0087】この炭化ビッチ被覆黒鉛を使用して、負極を作製し、電解液として1moldm<sup>-1</sup>のLiClO,を溶解させたプロビレンカーボネートを用いて、非水系二次電池を作製した。その充放電特性測定結果を表2に示す。

【0088】また、炭化ピッチ被覆黒鉛を使用して、負極を作製し、固体電解質リチウム二次電池を作製した。 その充放電特性測定結果を表3に示す。

#### 実施例2

実施例1と同様にして得られた精製ビッチ被覆黒鉛を10 torrの真空下1000℃で1時間(昇温速度25℃/hr)焼成 10 し、真空炭化した。得られた真空炭化ビッチ被覆黒鉛の比表面積、真比重、R値および1μm以下の粒子の体積基準積算値を表1に併せて示す。この真空炭化ビッチ被覆黒鉛の粒度分布測定の結果、芯材と同様に0.1~150μmに分布を有することが確認され、また、X線回折測定結果も、芯材と同様であった。さらに、芯材と真空炭化ビッチ被覆黒鉛のR値の比較により、被覆層を形成する炭化ビッチは、芯材よりも結晶化度が低いことが判った。さらに、SEM観測の結果、芯材である人造黒鉛は、被覆層を形成する真空炭化ビッチにより被覆され、エッジ部 20 分が丸くなっていることが確認された。

【0089】この真空炭化ビッチ被覆黒鉛を用いて負極を作製し、電解液として1moldm<sup>3</sup>のLiClO,を溶解させたプロピレンカーボネートを用いて、非水系二次電池を作製した。その充放電特性測定結果を表2に併せて示す。実施例3

実施例1と同様にして得られた精製ビッチ被覆黒鉛を窒素雰囲気中2800℃で1時間焼成し、黒鉛化した。得られた黒鉛化ビッチ被覆黒鉛の比表面積、真比重、R値および1μm以下の粒子の体積基準積算値を表1に併せて示す。この黒鉛化ビッチ被覆黒鉛の粒度分布測定の結果、芯材と同様に0.1~150μmに分布を有することが確認され、また、X線回折測定結果も、芯材と同様であった。さらに、芯材と黒鉛化ビッチ被覆黒鉛のR値の比較により、被覆層を形成する黒鉛化ビッチは、芯材よりも結晶化度が低いことが判った。さらに、SEM観測の結果、芯材である人造黒鉛は、被覆層を形成する黒鉛化ビッチにより被覆され、エッジ部分が丸くなっていることが確認された。

【0090】この黒鉛化ビッチ被覆黒鉛を用いて負極を作製し、電解液として1moldm³のLiClO。を溶解させたエチレンカーボネートとジエチルカーボネートとメチルプロビオネートの混合溶媒(3:3:4)を用いて、非水系二次電池を作製した。

【0091】また、この黒鉛化ビッチ被覆黒鉛の電解液中でのガス発生量を測定した。その充放電特性測定結果とガス発生量を表2に併せて示す。

#### 宝施例4

実施例1と同様にして得られた精製ビッチ被覆黒鉛を非 観測の結果、芯材である人造黒鉛は、被覆層を形成する 常に綴慢な昇温のできるリードハンマー炉において1000 50 炭化ビッチにより被覆され、エッジ部分が丸くなってい

した。この炭化ビッチ被覆黒鉛の比表面積、真比重、R値および1μm以下の粒子の体積基準積算値を表1に併せて示す。この炭化ビッチ被覆黒鉛の粒度分布測定の結果、芯材と同様に0.1~150μmに分布を有することが確認され、また、X線回折測定結果も、芯材と同様であった。さらに、芯材と炭化ビッチ被覆黒鉛のR値の比較に

\*C(還元雰囲気、昇温速度5°C/hr以下)で焼成し、炭化

20

た。さらに、心材と炭化ビッチ被複黒鉛のR値の比較により、被覆層を形成する炭化ビッチは、芯材よりも結晶化度が低いことが判った。さらに、SEM観測の結果、芯 材である人造黒鉛は、被覆層を形成する炭化ビッチにより被覆され、エッジ部分が丸くなっていることが確認された

【0092】この炭化ビッチ被覆黒鉛を用いて負極を作製し、電解液として1moldm<sup>3</sup>のLiClO、を溶解させたプロビレンカーボネートを用いて、非水系二次電池を作製した。充放電特性測定結果を表2に併せて示す。

実施例5

実施例1と同様にして得られた精製ピッチ被覆黒鉛を窒素雰囲気中1300°Cで1時間(昇温速度25°C/hr)焼成し、 20 炭化した。この炭化ピッチ被覆黒鉛の比表面積、真比重、R値および1μm以下の粒子の体積基準積算値を表1 に併せて示す。この炭化ピッチ被覆黒鉛の粒度分布測定の結果、芯材と同様に0.1~150μmに分布を有することが確認され、また、X線回折測定結果も、芯材と同様であった。さらに、芯材と炭化ピッチ被覆黒鉛のR値の比較により、被覆層を形成する炭化ピッチは、芯材よりも結晶化度が低いことが判った。さらに、SEM観測の結果、芯材である人造黒鉛は、被覆層を形成する炭化ピッチにより被覆され、エッジ部分が丸くなっていることが確認された。

【0093】この炭化ビッチ被覆黒鉛を用いて、負極を作製し、電解液として1mo1dm3のLiClO。を溶解させたプロビレンカーボネートを用いて、非水系二次電池を作製した。その充放電特性測定結果を表2に併せて示す。 実施例6

実施例1と同様にして得られた精製ピッチ被覆黒鉛を恒温恒湿槽において空気雰囲気中300°Cで8時間酸化処理した。得られた酸化精製ピッチ被覆黒鉛の被覆比、比表面積および真比重を表1に示す。この酸化精製ピッチ被覆黒鉛を窒素雰囲気中1000°Cで1時間(昇温速度25°C/hr)焼成し、炭化した。得られた炭化ピッチ被覆黒鉛の比表面積、真比重、R値および1μm以下の粒子の体積基準積算値を表1に併せて示す。この炭化ピッチ被覆黒鉛の粒度分布測定の結果、芯材と同様に0.1~150μmに分布を有することが確認され、また、X線回折測定結果も、芯材と同様であった。さらに、芯材と炭化ピッチ被覆黒鉛のR値の比較により、被覆層を形成する炭化ピッチは、芯材よりも結晶化度が低いことが判った。さらに、SEM 観測の結果、芯材である人造黒鉛は、被覆層を形成する炭化ビッチにより被覆され、エッジ部分が丸くなってい

ることが確認された。

【0094】この炭化ビッチ被覆黒鉛を用いて、負極を作製し、電解液として1moldm<sup>3</sup>のLiClQ,を溶解させたプロピレンカーボネートを用いて、非水系二次電池を作製した。その充放電特性測定結果を表2に併せて示す。 実施例7

塊状の人造黒鉛(中心粒径D50=7.5μm、粒度分布=0.1~150μm、d002=0.336nm、Lc=100nm、La=97nm、比表面積=10.8m²/q、R値=0.26、真比重=2.25g/cm²) 50gと予め一次QIを除去した軟化点80°Cのコールタールピッチ(キノ 10リン不溶分トレース、トルエン不溶分30%)100gとを500mlのセパレルフラスコにいれ、200°Cにて2時間撹拌混合し、粗製ビッチ被覆黒鉛を得た。

【0095】得られた粗製ビッチ被覆黒鉛1部に対してトルエン1部を加え、撹拌下に20℃で1時間洗浄処理をした後、濾過して、精製ビッチ被覆黒鉛を得た。この精製ビッチ被覆黒鉛の中心粒径D50を測定したところ7.9μmであった。芯材としての人造黒鉛の中心粒径D50は7.5μmであったので、ビッチ層の厚みは0.2μmである。

【0097】得られた精製ピッチ被覆黒鉛を窒素雰囲気中1000℃で1時間(昇温速度25℃/hr)焼成し、炭化した。との炭化ピッチ被覆黒鉛の比表面積、真比重、R値 および1μm以下の粒子の体積基準積算値を表1に併せて示す。との炭化ピッチ被覆黒鉛の粒度分布測定の結果、芯材と同様に0.1~150μmに分布を有することが確認され、また、X線回折測定結果も、芯材と同様であった。さらに、芯材と炭化ピッチ被覆黒鉛のR値の比較により、被覆層を形成する炭化ピッチは、芯材よりも結晶化度が低いことが判った。さらに、SEM観測の結果、芯材である人造黒鉛は、被覆層を形成する炭化ピッチにより被覆され、エッジ部分が丸くなっていることが確認された。

【0098】この炭化ビッチ被覆黒鉛を用いて負極を作製し、電解液として1moldm<sup>-3</sup>のLiClO。を溶解させたプロビレンカーボネートを用いて、非水系二次電池を作製した。その充放電特性測定結果を表2に併せて示す。 実施例8

実施例7と同様にして得られた精製ビッチ被覆黒鉛を窒素雰囲気中2800°Cで1時間焼成し、黒鉛化した。得られた黒鉛化ビッチ被覆黒鉛の比表面積、真比重、R値および1μm以下の粒子の体積基準積算値を表1に併せて示す。この黒鉛化ビッチ被覆黒鉛の粒度分布測定の結果、芯材と同様に0.1~150μmに分布を有することが確認され、また、X線回折測定結果も、芯材と同様であった。さらに、芯材と黒鉛化ビッチ被覆黒鉛のR値の比較により、被覆層を形成する黒鉛化ビッチは

化度が低いととが判った。さらに、SEM観測の結果、芯材である人造黒鉛は、被覆層を形成する黒鉛化ピッチにより被覆され、エッジ部分が丸くなっているととが確認された。

22

【0099】この黒鉛化ビッチ被覆黒鉛を用いて負極を作製し、電解液として1moldm³のLiClO。を溶解させたエチレンカーボネートとジエチルカーボネートとメチルプロピオネートとの混合溶媒(3:3:4)を用いて、非水系二次電池を作製した。また、この黒鉛化ビッチ被覆黒鉛の電解液中でのガス発生量を測定した。その充放電特性測定結果とガス発生量を表2に併せて示す。

#### 実施例9

塊状の人造黒鉛(中心粒径D50=7.5μm、粒度分布=0.1~150μm d002=0.336nm、Lc=100nm、La=97nm、比表面積=10.8㎡/g、R値=0.26、真比重=2.25g/c㎡) 50gとあらかじめ一次QIを除去した軟化点80℃のコールタールピッチ(キノリン不溶分トレース、トルエン不溶分30%) 100gとを500m1のセパレルフラスコにいれ、減圧下(真空ポンプで吸引、減圧度50torr)200℃にて2時間撹拌混合し、粗製ビッチ被覆里鉛を得た。

【0100】得られた粗製ピッチ被覆黒鉛1部に対してトルエン1部を加え、撹拌下に $80^{\circ}$ Cで1時間洗浄処理した後、濾過して、精製ピッチ被覆黒鉛を得た。この精製ピッチ被覆黒鉛の中心粒径D50を測定したところ $7.7\mu$ mであった。芯材である人造黒鉛の中心粒径D50は $7.5\mu$ mであったので、ピッチ層の厚みは $0.1\mu$ mである。

【0101】との精製ビッチ被覆黒鉛の被覆比、比表面 積および真比重を表1に示す。キノリン可溶分の値が1 0.4%であることから、との精製ビッチ被覆黒鉛の被覆比 30 は、0.104である。

【0102】この精製ビッチ被覆黒鉛を窒素雰囲気中10 00°Cで1時間(昇温速度25°C/hr)焼成し、炭化した。得られた炭化ビッチ被覆黒鉛の比表面積、真比重、R値および1μm以下の粒子の体積基準積算値を表1に併せて示す。この黒鉛化ビッチ被覆黒鉛の粒度分布測定の結果、芯材と同様に0.1~150μmに分布を有することが確認され、また、X線回折測定結果も、芯材と同様であった。さらに、芯材と黒鉛化ビッチ被覆黒鉛のR値の比較により、被覆層を形成する黒鉛化ビッチは、芯材よりも結晶化度が低いことが判った。さらに、SEM観測の結果、芯材である人造黒鉛は、被覆層を形成する黒鉛化ビッチにより被覆され、エッシ部分が丸くなっていることが確認された。

【0103】との炭化ビッチ被覆黒鉛を用いて負極を作製し、電解液として1moldm<sup>3</sup>のLiClO。を溶解させたプロビレンカーボネートを用いて非水系二次電池を作製した。その充放電特性測定結果を表2に併せて示す。 実施例10

さらに、芯材と黒鉛化ビッチ被覆黒鉛のR値の比較によ 塊状の人造黒鉛(中心粒径D50=7.5μm、粒度分布=0.1~ り、被覆層を形成する黒鉛化ピッチは、芯材よりも結晶 50 150μm、d002=0.336nm、Lc=100nm、La=97nm、比表面積=

10.8m²/g、R値=0.26、真比重=2.25g/cm³) 50gとあらか じめ一次QIを除去した軟化点80℃のコールタールピッ チ(キノリン不溶分トレース、トルエン不溶分30%) 100 gとを500m7のセパレルフラスコにいれ、200℃にて2時間 撹拌混合し、粗製ビッチ被覆黒鉛を得た。

【0104】得られた粗製ピッチ被覆黒鉛1部に対して タール中油1部を加え、撹拌下に20°Cで1時間洗浄処理し た後、濾過して、精製ピッチ被覆黒鉛を得た。この精製 ピッチ被覆黒鉛の中心粒径D50を測定したところ、7.6µ mであった。芯材の黒鉛の中心粒径D50は7.5μmであった 10 ので、ピッチ層の厚みは0.05μmである。

【0105】この精製ピッチ被覆黒鉛の被覆比、比表面 積および真比重を表1に示す。キノリン可溶分の値が、 8.8%であることから、この精製ピッチ被覆黒鉛の被覆比 は、0.088である。

【0106】との精製ビッチ被覆黒鉛を窒素雰囲気中10 00℃で1時間(昇温速度25℃/hr)焼成し、炭化した。と の炭化ピッチ被覆黒鉛の比表面積、真比重、R値および1 μm以下の粒子の体積基準積算値を表1に併せて示す。 との黒鉛化ピッチ被覆黒鉛の粒度分布測定の結果、芯材 20 と同様に0.1~150µmに分布を有することが確認され、 また、X線回折測定結果も、芯材と同様であった。さら に、芯材と黒鉛化ビッチ被覆黒鉛のR値の比較により、 被寝層を形成する黒鉛化ピッチは、芯材よりも結晶化度 が低いことが判った。さらに、SEM観測の結果、芯材で ある人造黒鉛は、被覆層を形成する黒鉛化ピッチにより 被覆され、エッジ部分が丸くなっていることが確認され た。

【0107】この炭化ビッチ被覆黒鉛を用いて負極を作 製し、電解液として1moldmでのLiClO。を溶解させたプロ ピレンカーボネートを用いて、非水系二次電池を作製し た。その充放電特性測定結果を表2に併せて示す。 実施例11

塊状の人造黒鉛(中心粒径D50=7.5μm、粒度分布=0.1~ 150 μ m、d002=0.336nm、Lc=100nm、La=97nm、比表面積= 10.8㎡/g、R値=0.26、真比重=2.25g/c㎡)50gとあらか じめ一次QIを除去した軟化点80°Cのコールタールビッ チ(キノリン不溶分トレース、トルエン不溶分30%)200 gとを1000m7のセパレルフラスコにいれ、200°Cにて2時 間撹拌混合し、粗製ピッチ被覆黒鉛を得た。

【0108】得られた粗製ピッチ被覆黒鉛1部に対して トルエン1部を加え、撹拌下に80℃で1時間洗浄処理をし た後、濾過して、精製ピッチ被覆黒鉛を得た。との精製 ビッチ被覆黒鉛の中心粒径D50を測定したところ7.9μm であった。芯材の黒鉛の中心粒径D50は7.5μmであった ので、ピッチ層の厚みは0.2 mである。

【0109】この精製ピッチ被覆黒鉛の被覆比、比表面 積および真比重を表1に示す。キノリン可溶分の値が1 7.3%であることから、その被覆比は、0.173である。

20℃で1時間(昇温速度25℃/hr)焼成し、炭化した。と の炭化ビッチ被覆黒鉛の比表面積、真比重、R値および1 μm以下の粒子の体積基準積算値を表1に併せて示す。 この炭化ピッチ被覆黒鉛の粒度分布測定の結果、芯材と 同様に0.1~150μmに分布を有することが確認され、ま た、X線回折測定結果も、芯材と同様であった。さら に、芯材と炭化ピッチ被覆黒鉛のR値の比較により、被 覆層を形成する炭化ピッチは、芯材よりも結晶化度が低 いことが判った。さらに、SEM観測の結果、芯材である 人造黒鉛は、被覆層を形成する炭化ピッチにより被覆さ れ、エッジ部分が丸くなっていることが確認された。

24

【0111】この炭化ビッチ被覆黒鉛を用いて負極を作 製し、電解液として1moldmioのLiClO,を溶解させたプロ ピレンカーボネートを用いて、非水系二次電池を作製し た。その充放電特性測定結果を表2に併せて示す。 実施例12

塊状の人造黒鉛(中心粒径D50=7.5μm、粒度分布=0.1~ 150μm、d002=0.336nm、Lc=100nm、La=97nm、比表面積= 10.8m²/g、R値=0.26、真比重=2.25g/cm²) 50gと一次Q **Ⅰを除去していない軟化点80℃のコールタールビッチ** (キノリン不溶分3.9% トルエン不溶分34%) 100gとを5 00mlのセパレルフラスコにいれ、常圧下200°Cにて2時間 撹拌混合し、粗製ビッチ被覆黒鉛を得た。

【0112】得られた粗製ビッチ被覆黒鉛1部に対して トルエン1部を加え、撹拌下に80°Cで1時間洗浄処理した 後、濾過して、精製ピッチ被覆黒鉛を得た。この精製ピ ッチ被覆黒鉛の中心粒径D50を測定したところ7.9µmで あった。芯材の黒鉛の中心粒径D50は7.5μmであったの で、ビッチ層の厚みは0.2 mである。

【0113】との精製ビッチ被覆黒鉛の被覆比、比表面 積、および真比重を表1に示す。キノリン可溶分の値が 7.5%であることから、被覆比は、0.075である。

【0114】との精製ピッチ被覆黒鉛を窒素雰囲気中10 00℃で1時間(昇温速度25℃/hr)焼成し、炭化した。と の炭化ピッチ被覆黒鉛の比表面積、真比重、R値および1 μm以下の粒子の体積基準積算値を表1に併せて示す。 この炭化ビッチ被覆黒鉛の粒度分布測定の結果、芯材と 同様に0.1~150μmに分布を有することが確認され、ま た、X線回折測定結果も、芯材と同様であった。さら に、芯材と炭化ビッチ被覆黒鉛のR値の比較により、被 覆層を形成する炭化ビッチは、芯材よりも結晶化度が低 いことが判った。さらに、SEM観測の結果、芯材である 人造黒鉛は、被覆層を形成する炭化ビッチにより被覆さ れ、エッジ部分が丸くなっていることが確認された。 【0115】との炭化ビッチ被覆黒鉛を用いて負極を作

製し、電解液として1moldm-3のLiClO,を溶解させたプロ ピレンカーボネートを用いて、非水系二次電池を作製し た。その充放電特性測定結果を表2に併せて示す。 実施例13

【0110】この精製ビッチ被覆黒鉛を窒素雰囲気中10 50 塊状の人造黒鉛(中心粒径D50=7.5µm、粒度分布=0.1~

150μm、d002=0.336nm、Lc=100nm、La=97nm、比表面積= 10.8㎡/g、R値=0.26、真比重=2.25g/c㎡)50gとあらか じめ一次QIを除去した軟化点10℃のコールタール(キ ノリン不溶分トレース、トルエン不溶分8%) 100gとを50 Omlのセパレルフラスコにいれ、常圧下200℃にて2時間 撹拌混合し、粗製ピッチ被覆黒鉛を得た。

25

【0116】得られた粗製ビッチ被覆黒鉛1部に対して トルエン1部を加え、撹拌下に80°Cで1時間洗浄処理した 後、濾過して、精製ピッチ被覆黒鉛を得た。との精製ビ ッチ被覆黒鉛の中心粒径D50を測定したところ、7.6µm であった。芯材の黒鉛の中心粒径D50が7.5μmであった ので、ピッチ層の厚みは、0.05μmである。

【0117】得られた精製ピッチ被覆黒鉛の被覆比、比 表面積および真比重を表1に併せて示す。キノリン可溶 分の測定値が7.8%であることから、この精製ピッチ被覆 黒鉛の被覆比は、0.078である。

【0118】この精製ピッチ被覆黒鉛を窒素雰囲気中10 00°Cで1時間 (昇温速度25°C/hr) 焼成し、炭化した。と の炭化ピッチ被覆黒鉛の比表面積、真比重、R値および1 μm以下の粒子の体積基準積算値を表1に併せて示す。 この炭化ビッチ被覆黒鉛の粒度分布測定の結果、芯材と 同様に0.1~150μmに分布を有することが確認され、ま た、X線回折測定結果も、芯材と同様であった。さら に、芯材と炭化ピッチ被覆黒鉛のR値の比較により、被 **覆層を形成する炭化ピッチは、芯材よりも結晶化度が低** いことが判った。さらに、SEM観測の結果、芯材である 人造黒鉛は、被覆層を形成する炭化ピッチにより被覆さ れ、エッジ部分が丸くなっていることが確認された。

【0119】との炭化ビッチ被覆黒鉛を用いて負極を作 製し、電解液として1moldm-1のLiClo,を溶解させたプロ ピレンカーボネートを用いて、非水系二次電池を作製し た。その充放電特性測定結果を表2に併せて示す。

【0120】また、炭化ピッチ被覆黒鉛を用いて負極を 作製し、次いで固体電解質リチウム二次電池を作製し た。その充放電特性測定結果を表3に併せて示す。 実施例14

球状のメソカーボンマイクロビーズ黒鉛化品(大阪ガス (株) 製「MCMB-6-28」、中心粒径D50=6.0mm、粒度分布 =0.1~50µm、d002=0.336nm、Lc=50nm、La=90nm、比表 面積=3.0m²/g、R値=0.42、真比重=2.20g/cm³) 50gとあ らかじめ一次QIを除去した軟化点80℃のコールタール ピッチ(キノリン不溶分トレース、トルエン不溶分30 %) 100gとを500m1のセパレルフラスコにいれ、常圧下20 0℃にて2時間撹拌混合し、粗製ビッチ被覆メソカーボン マイクロビーズ黒鉛化品を得た。

【0121】得られた粗製ビッチ被覆メソカーボンマイ クロビーズ黒鉛化品1部に対してトルエン1部を加え、撹 拌下に80℃で1時間洗浄処理した後、濾過して、精製ビ ッチ被覆メソカーボンマイクロビーズ黒鉛化品を得た。

品の中心粒径D50を測定したところ、6.2μmであった。 芯材としての黒鉛の中心粒径D50は6.0μmであったの で、ピッチ層の厚みは0.1µmである。

【0122】この精製ピッチ被覆メソカーボンマイクロ ビーズ黒鉛化品の被覆比、比表面積および真比重を表 1 に示す。キノリン可溶分の値が9.8%であることから、被 **復比は、0.098である。** 

【0123】この精製ピッチ被覆メソカーボンマイクロ ビーズ黒鉛化品を窒素雰囲気中1000°Cで1時間(昇温速 度25℃/hr) 焼成し、炭化した。この炭化ピッチ被覆メ ソカーボンマイクロビーズ黒鉛化品の比表面積、真比 重、R値および1µm以下の粒子の体積基準積算値を表1 に併せて示す。この炭化ピッチ被覆メソカーボンマイク ロビーズ黒鉛化品の粒度分布測定の結果、芯材と同様に 0.1~50 µmに分布を有することが確認された。さらに、 芯材と炭化ピッチ被覆メソカーボンマイクロビーズ黒鉛 化品のR値の比較により、被覆層を形成する炭化ピッチ は、芯材よりも結晶化度が低いことが判った。

【0124】この炭化ピッチ被覆メソカーボンマイクロ 20 ビーズ黒鉛化品を用いて負極を作製し、電解液として1 moldm-3のLiC10。を溶解させたプロピレンカーボネート を用いて、非水系二次電池を作製した。その充放電特性 測定結果を表2に示す。

#### 実施例15

30

塊状の人造黒鉛(中心粒径D50=16.2 m 粒度分布0.1~ 120µm、d002=0.337nm、Lc=100nm、La=71nm、比表面積 =14.4㎡/g、R値=0.31、真比重1.96g/c㎡)50gと予めー 次QIを除去した軟化点80°Cのコールタールピッチ(キノ リン不溶分トレース、トルエン不溶分30%) 100gとを100 Omlのセパレルフラスコに入れ、250°C常圧で5時間撹拌 混合し、粗製ビッチ被覆黒鉛を得た。

【0125】得られた粗製ピッチ被覆黒鉛1部に対して トルエン3部を加え、撹拌下に50°Cで5時間洗浄処理をし た後、濾過して、精製ビッチ被覆黒鉛を得た。この精製 ピッチ被覆黒鉛の中心粒径D50を測定したところ、16.6 μmであった。芯材としての黒鉛の中心粒径D50は、16.2 μmであったので、ピッチ層の厚みは0.2μmである。

【0126】得られた精製ビッチ被覆黒鉛の被覆比、比 表面積、および真比重を表1に示す。キノリン可溶分の 測定値が11.3%であることから、被覆形成用炭素材料の 40 被覆比は0.113である。

【0127】との精製ビッチ被覆黒鉛を窒素雰囲気中、 1000℃で1時間(昇温速度25℃/hr)焼成し、炭化した。 得られた炭化ビッチ被覆黒鉛の比表面積、真比重、R値 及び1μm以下の粒子の体積基準積算値を表1に示す。ま た. 粒度分布測定の結果、0.1~120 µ m/C分布を有する ものであり、X線回折測定結果は芯材と同様であった。 芯材と炭化ピッチ被覆黒鉛のR値の比較により、被覆形 成用炭素材料である炭化ビッチは芯材より結晶化度の低 この精製ビッチ被覆メソカーボンマイクロビーズ黒鉛化 50 いことがわかった。さらに、SEM観察の結果、芯材の人

(14)

30

造黒鉛は被覆形成用炭素材料である炭化ビッチにより被 覆され、エッジ部分が丸くなっていることが確認され た。

【0128】この炭化ビッチ被覆黒鉛を使用して、負極を作製し、電解液として1moldm³のLiCl0,を溶解させたプロビレンカーボネートを用いて、非水系二次電池を作製した。その充放電特性測定結果を表2に示す。 実施例16

塊状の人造黒鉛 (中心粒径D50=16.2 μ m、 粒度分布1~80 μ m、 d002=0.338 nm、 Lc=83 nm、 La=63 nm、 比表面積=6.8 10 m / g、R値=0.38、真比重2.02 g/cm³) 50 gと予め一次QIを除去した軟化点80°Cのコールタールピッチ (キノリン不溶分トレース、トルエン不溶分30%) 100 gとを1000 m1のセパレルフラスコに入れ、250°C常圧で5時間撹拌混合し、粗製ピッチ被覆黒鉛を得た。得られた粗製ピッチ被覆黒鉛1部に対してトルエン3部を加え、撹拌下に50°Cで時間洗浄処理をした後、濾過して、精製ピッチ被覆黒鉛を得た。この精製ピッチ被覆黒鉛の中心粒径D50を測定したところ、12.0 μ m であった。芯材としての黒鉛の中心粒径D50は、11.6 μ m であったので、ピッチ層の厚み 20 は0.2 μ m である。

【0129】得られた精製ビッチ被覆黒鉛の被覆比、比表面積、および真比重を表1に示す。キノリン可溶分の測定値が12.3%であることから、被覆比は0.123である。【0130】この精製ビッチ被覆黒鉛を窒素雰囲気中、1000°Cで1時間(昇温速度25°C/hr)焼成し、炭化した。得られた炭化ビッチ被覆黒鉛の比表面積、真比重、R値及び1μm以下の粒子の体積基準積算値を表1に示す。また、粒度分布測定の結果、1~80μmに分布を有するものであり、X線回折測定結果は芯材と同様であった。芯材と炭化ビッチ被覆黒鉛のR値の比較により、被覆形成用炭素材料である炭化ビッチは芯材より結晶化度の低いことがわかった。さらに、SEM観察の結果、芯材の人造黒鉛は被覆形成用炭素材料である炭化ビッチにより被覆され、エッジ部分が丸くなっていることが確認された。

【0131】この炭化ビッチ被覆黒鉛を使用して、負極を作製し、電解液として1moldm<sup>3</sup>のLiClO。を溶解させたプロビレンカーボネートを用いて、非水系二次電池を作製した。その充放電特性測定結果を表2に示す。 実施例17

鱗片状の人造黒鉛(中心粒径D50=18.9μm、粒度分布0.1~150μm、d002=0.340nm、Lc=42nm、La=50nm、比表面積 = 9.2㎡/g、R値=0.49、真比重1.82g/c㎡)50gと予め一次QIを除去した軟化点80°Cのコールタールピッチ(キノリン不溶分トレース、トルエン不溶分30%)100gとを1000mlのセパレルフラスコに入れ、250°C常圧で5時間撹拌混合し、粗製ピッチ被覆黒鉛を得た。得られた粗製ピッチ被覆黒鉛1部に対してトルエン3部を加え、撹拌下に50°Cで5時間洗浄処理をした後、濾過して、精製ピッチ被覆黒鉛を得た。との精製ピッチ被覆黒鉛の中心粒径D50

を測定したところ、19.3μmであった。芯材としての黒 鉛の中心粒径D50は、18.9μmであったので、ピッチ層の 厚みは0.2μmである。

【0132】得られた精製ビッチ被覆黒鉛の被覆比、比表面積、および真比重を表1に示す。キノリン可溶分の側定値が10.6%であることから、被覆比は0.106である。【0133】この精製ビッチ被覆黒鉛を窒素雰囲気中、1000℃で1時間(昇温速度25℃/hr)焼成し、炭化した。得られた炭化ビッチ被覆黒鉛の比表面積、真比重、R値及び1μπ以下の粒子の体積基準積算値を表1に示す。また、粒度分布測定の結果、0.1~150μπに分布を有するものであり、X線回折測定結果は芯材と同様であった。芯材と炭化ビッチ被覆黒鉛のR値の比較により、被覆形成用炭素材料である炭化ビッチは芯材より結晶化度の低いことがわかった。さらに、SEN観察の結果、芯材の人造黒鉛は被覆形成用炭素材料である炭化ビッチにより被覆され、エッジ部分が丸くなっていることが確認された。

【0134】との炭化ビッチ被覆黒鉛を使用して、負極を作製し、電解液として1moldm<sup>-1</sup>のLiClO。を溶解させたブロビレンカーボネートを用いて、非水系二次電池を作製した。その充放電特性測定結果を表2に示す。 実施例18

ウイスカー状の人造黒鉛(中心粒径D50=23.8μm、粒度 分布0.1~150μm、d002=0.347nm、Lc=25nm、La=15nm、比表面積 = 13.5m²/g、R値=0.68、真比重1.60g/cm²) 50g と予め一次QIを除去した軟化点80°Cのコールタールピッチ(キノリン不溶分トレース、トルエン不溶分30%)100 gとを1000m1のセパレルフラスコに入れ、250°C常圧で5時間撹拌混合し、粗製ピッチ被覆黒鉛を得た。得られた粗製ピッチ被覆黒鉛1部に対してトルエン3部を加え、撹拌下に50°Cで5時間洗浄処理をした後、濾過して、精製ビッチ被覆黒鉛を得た。この精製ピッチ被覆黒鉛の中心粒径D50を測定したところ、24.2μmであった。芯材としての黒鉛の中心粒径D50は、23.8μmであったので、ビッチ層の厚みは0.2μmである。

【0135】得られた精製ビッチ被覆黒鉛の被覆比、比表面積、および真比重を表1に示す。キノリン可溶分の測定値が13.1%であることから、被覆形成用炭素材料の40被覆比は0.131である。

【0136】との精製ビッチ被覆黒鉛を窒素雰囲気中、1000℃で1時間(昇温速度25℃/hr)焼成し、炭化した。得られた炭化ビッチ被覆黒鉛の比表面積、真比重、R値及び1μm以下の粒子の体積基準積算値を表1に示す。また、粒度分布測定の結果、0.1~150μmに分布を有するものであり、X線回折測定結果は芯材と同様であった。芯材と炭化ビッチ被覆黒鉛のR値の比較により、被覆形成用炭素材料である炭化ビッチは芯材より結晶化度の低いことがわかった。さらに、SEM観察の結果、芯材の人50 造黒鉛は被覆形成用炭素材料である炭化ビッチにより被

複され、エッジ部分が丸くなっていることが確認された。

【0137】この炭化ビッチ被覆黒鉛を使用して、負極を作製し、電解液として1moldm<sup>3</sup>のLiClO。を溶解させたプロビレンカーボネートを用いて、非水系二次電池を作製した。その充放電特性測定結果を表2に示す。 実施例19

塊状の人造黒鉛 (中心粒径D50=7.5μm、粒度分布0.1~1 50μm、d002=0.336nm、Lc=100nm、La=97nm、比表面積= 10.8m²/g、R値=0.26、真比重2.25g/cm²) 50gと予め一次 10 QIを除去した軟化点80°Cのコールタールピッチ (キノリン不溶分トレース、トルエン不溶分30%) 100gとを500mlのセパレルフラスコに入れ、300°C常圧で1時間撹拌混合し、粗製ピッチ被覆黒鉛を得た。得られた粗製ピッチ被覆黒鉛1部に対してキノリン0.1部を加え、撹拌下に150°Cで10時間洗浄処理した後、濾過して、精製ピッチ被覆黒鉛を得た。この精製ピッチ被覆黒鉛の中心粒径D50を測定したところ、8.1μmであった。芯材としての黒鉛の中心粒径D50は、7.5μmであったので、ピッチ層の厚みは0.3μmである。

【0138】得られた精製ビッチ被覆黒鉛の被覆比、比表面積および真比重を表1に示す。キノリン可溶分の測定値が29.0%であることから、被覆比は0.290である。【0139】この精製ビッチ被覆黒鉛を窒素雰囲気中、1000°Cで1時間(昇温速度100°C/hr)焼成し、炭化した。得られた炭化ビッチ被覆黒鉛の比表面積、真比重、R値および1μm以下の粒子の体積基準積算値を表1に示す。また、粒度分布測定の結果、0.1~150μmに分布を有するものであり、X線回折測定結果は芯材と同様であった。芯材と炭化ビッチ被覆黒鉛のR値の比較により、被覆形成用炭素材料である炭化ビッチは芯材より結晶化度の低いことがわかった。さらに、SEM観察の結果、芯材の人造黒鉛は被覆形成用炭素材料である炭化ビッチにより被覆され、エッジ部分が丸くなっていることが確認された。

【0140】この炭化ビッチ被覆黒鉛を使用して、負極を作製し、電解液として1moldm<sup>3</sup>のLiClO,を溶解させたプロビレンカーボネートを用いて、非水系二次電池を作製した。その充放電特性測定結果を表2に示す。 実施例20

塊状の人造黒鉛 (中心粒径D50=7.5μm、粒度分布0.1~150μm、d002=0.336nm、Lc=100nm、La=97nm、比表面積=10.8m<sup>2</sup>/g、R値=0.26、真比重2.25q/cm<sup>2</sup>) 25gと予め一次QIを除去した軟化点80°Cのコールタールピッチ (キノリン不溶分トレース、トルエン不溶分30%) 50gとを1000m1のセパレルフラスコに入れ、30°C常圧で3時間撹拌混合し、粗製ビッチ被覆黒鉛を得た。得られた粗製ビッチ被覆黒鉛1部に対してアセトン10部を加え、撹拌下に30°Cで5時間洗浄処理をした後、濾過して、精製ビッチ被覆黒鉛を得た。この精製ビッチ被覆黒鉛の中心粒径D50を

測定したところ、7.8μmであった。芯材としての黒鉛の中心粒径D50は、7.5μmであったので、ピッチ層の厚みは0.15μmである。

30

【0141】得られた精製ビッチ被覆黒鉛の被覆比、比表面積および真比重を表1に示す。キノリン可溶分の測定値が15.0%であることから、被覆比は0.150である。【0142】この精製ビッチ被覆黒鉛を窒素雰囲気中、1000℃で1時間(昇温速度25℃/hr)焼成し、炭化した。得られた炭化ビッチ被覆黒鉛の比表面積、真比重、R値および1μπ以下の粒子の体積基準積算値を表1に示す。また、粒度分布測定の結果、0.1~150μπに分布を有するものであり、X線回折測定結果は芯材と同様であった。芯材と炭化ビッチ被覆黒鉛のR値の比較により、被覆形成用炭素材料である炭化ビッチは芯材より結晶化度の低いことがわかった。さらに、SEM観察の結果、芯材の人造黒鉛は被覆形成用炭素材料である炭化ビッチにより被覆され、エッジ部分が丸くなっていることが確認された。

【0143】この炭化ビッチ被覆黒鉛を使用して、負極 20 を作製し、電解液として1moldm<sup>-1</sup>のLiClO。を溶解させた プロビレンカーボネートを用いて、非水系二次電池を作 製した。その充放電特性測定結果を表2に示す。 実施例21

塊状の人造黒鉛(中心粒径D50=7.5μm、粒度分布0.1~1 50μm、d002=0.336nm、Lc=100nm、La=97nm、比表面積= 10.8m/g、R値=0.26、真比重2.25g/cm/) 50gと予め一次 QIを除去した軟化点10°Cのコールタール(キノリン不溶 分トレース、トルエン不溶分8%)50gとを500mlのセパレルフラスコに入れ、250°C常圧で3時間撹拌混合し、粗製 30 ピッチ被覆黒鉛を得た。得られた粗製ピッチ被覆黒鉛1 部に対してタール中油10部を加え、撹拌下に200°Cで1時間洗浄処理をした後、濾過して、精製ピッチ被覆黒鉛を得た。この精製ピッチ被覆黒鉛の中心粒径D50を測定したところ、7.5μmであった。

【0144】得られた精製ピッチ被覆黒鉛の被覆比、比 表面積および真比重を表1に示す。キノリン可溶分の測 定値が2.0%であることから、被覆比は0.020である。 【0145】この精製ピッチ被覆黒鉛を窒素雰囲気中、 1000°Cで1時間(昇温速度25°C/hr)焼成し、炭化した。 得られた炭化ビッチ被覆黒鉛の比表面積、真比重、R値 40 および1μm以下の粒子の体積基準積算値を表1に示す。 また、粒度分布測定の結果、0.1~150µmに分布を有す るものであり、X線回折測定結果は芯材と同様であっ た。芯材と炭化ピッチ被覆黒鉛のR値の比較により、被 覆形成用炭素材料である炭化ピッチは芯材より結晶化度 の低いことがわかった。さらに、SEM観察の結果、芯材 の人造黒鉛は被覆形成用炭素材料である炭化ビッチによ り被覆され、エッジ部分が丸くなっていることが確認さ れた。

50 【0146】この炭化ビッチ被覆黒鉛を使用して、負極

を作製し、電解液として1moldm-'のLiClO,を溶解させた プロピレンカーボネートを用いて、非水系二次電池を作 製した。その充放電特性測定結果を表2に示す。 実施例22

塊状の人造黒鉛(中心粒径D50=7.5μm、粒度分布0.1~1 50μm、d002=0.336nm、Lc=100nm、La=97nm、比表面積= 10.8m²/g、R値=0.26、真比重2.25g/cm³) 50gと予め一次 QIを除去した軟化点80℃のコールタールピッチ(キノリ ン不溶分トレース、トルエン不溶分30%) 100gとを1000m 1のセパレルフラスコに入れ、250℃常圧で3時間撹拌混 合し、粗製ビッチ被覆黒鉛を得た。得られた粗製ビッチ 被覆黒鉛1部に対してトルエン4部を加え、撹拌下に80℃ で1時間洗浄処理した後、濾過して、精製ピッチ被覆黒 鉛を得た。この精製ビッチ被覆黒鉛の中心粒径D50を測 定したところ、7.6µmであった。芯材としての黒鉛の中 心粒径D50は、7.5μmであったので、ピッチ層の厚みは 0.05μmである。

【0147】得られた精製ピッチ被覆黒鉛の被覆比、比 表面積および真比重を表1に示す。キノリン可溶分の測 定値が8.2%であることから、被覆比は0.082である。 【0148】この精製ビッチ被覆黒鉛を窒素雰囲気中、

700℃で1時間(昇温速度25℃/hr)焼成し、炭化した。 得られた炭化ビッチ被覆黒鉛の比表面積、真比重、R値 および1µm以下の粒子の体積基準積算値を表1に示す。 また、粒度分布測定の結果、0.1~150 μm/C分布を有す るものであり、X線回折測定結果は芯材と同様であっ た。芯材と炭化ピッチ被覆黒鉛のR値の比較により、被 **覆形成用炭素材料である炭化ビッチは芯材より結晶化度** の低いことがわかった。さらに、SEM観察の結果、芯材 の人造黒鉛は被覆形成用炭素材料である炭化ビッチによ り被覆され、エッジ部分が丸くなっていることが確認さ れた。

【0149】この炭化ピッチ被覆黒鉛を使用して、負極 を作製し、電解液として1moldmでのLiClO。を溶解させた プロピレンカーボネートを用いて、非水系二次電池を作 製した。その充放電特性測定結果を表2に示す。 実施例23

実施例22と同様にして得られた精製ビッチ被覆黒鉛を 窒素雰囲気中、1500℃で2時間(昇温速度25℃/hr)焼成 し、炭化した。得られた炭化ビッチ被覆黒鉛の比表面 積、真比重、R値および1μm以下の粒子の体積基準積算 値を表1に示す。また、粒度分布測定の結果、0.1~150 μm/C分布を有するものであり、X線回折測定結果は芯材 と同様であった。芯材と炭化ピッチ被覆黒鉛のR値の比 較により、被覆形成用炭素材料である炭化ビッチは芯材 より結晶化度の低いことがわかった。さらに、SEM観察 の結果、芯材の人造黒鉛は被覆形成用炭素材料である炭 化ビッチにより被覆され、エッジ部分が丸くなっている ことが確認された。

を作製し、電解液として1moldm-'のLiClO.を溶解させた プロピレンカーボネートを用いて、非水系二次電池を作 製した。その充放電特性測定結果を表2に示す。 実施例24

32

塊状の人造黒鉛(中心粒径D50=7.5μm、粒度分布0.1~1 50μm、d002=0.336nm、Lc=100nm、La=97nm、比表面積= 10.8m²/g、R値=0.26、真比重2.25g/cm³) 50gと予め一次 QI量を調整した軟化点10℃のコールタール(キノリン不 溶分2.9% トルエン不溶分7.8%) 100gとを1000m1のセバ レルフラスコに入れ、200°C常圧で2時間撹拌混合し、粗 製ビッチ被覆黒鉛を得た。得られた粗製ビッチ被覆黒鉛 1部に対してトルエン4部を加え、撹拌下に80℃で1時間 洗浄処理をした後、濾過して、精製ビッチ被覆黒鉛を得 た。この精製ピッチ被覆黒鉛の中心粒径D50を測定した ところ、7.6µmであった。芯材としての黒鉛の中心粒径 D50は、7.5μmであったので、ピッチ層の厚みは0.05μm である。

【0151】得られた精製ピッチ被覆黒鉛の被覆比、比 表面積および真比重を表1に示す。キノリン可溶分の測 20 定値が8.7%であることから、被覆比は0.087である。

【0152】この精製ビッチ被覆黒鉛を窒素雰囲気中、 1000℃で1時間(昇温速度25℃/hr)焼成し、炭化した。 得られた炭化ピッチ被覆黒鉛の比表面積、真比重、R値 および1µm以下の粒子の体積基準積算値を表1に示す。 また、粒度分布測定の結果、0.1~150 µmに分布を有す るものであり、X線回折測定結果は芯材と同様であっ た。芯材と炭化ピッチ被覆黒鉛のR値の比較により、被 覆形成用炭素材料である炭化ビッチは芯材より結晶化度 の低いことがわかった。さらに、SEM観察の結果、芯材 の人造黒鉛は被覆形成用炭素材料である炭化ビッチによ り被覆され、エッジ部分が丸くなっていることが確認さ れた。

【0153】との炭化ビッチ被覆黒鉛を使用して、負極 を作製し、電解液として1moldm-3のLiclo,を溶解させた プロピレンカーボネートを用いて、非水系二次電池を作 製した。その充放電特性測定結果を表2に示す。 比較例1

塊状の人造黒鉛(中心粒径D50=7.5μm、粒度分布0.1~1 50μm、d002=0.336nm、Lc=100nm、La=97nm、比表面積= 10.8m²/g、R値=0.26、真比重2.25g/cm²) をそのまま用 いて負極を作製し、電解液として1moldm<sup>-3</sup>のLiClO.を 溶解させたプロピレンカーボネートを用いて、非水系二 次電池を作製した。

【0154】しかしながら、この電池は、電解液の分解 により充放電がほとんどできなかった。

【0155】なお、使用した人工黒鉛の被覆比、比表面 積および真比重を表 1 に示す。

比較例2

塊状の人造黒鉛(中心粒径D50=7.5μm、粒度分布0.1~1 【0150】この炭化ピッチ被覆黒鉛を使用して、負極 50 50μm、d002=0.336nm、Lc=100nm、La=97nm、比表面積=

10.8㎡/g、R値=0.26、真比重2.25g/c㎡)をそのまま用 いて負極を作製し、電解液として1moldmiのLiClQを 溶解させたエチレンカーボネートとジエチルカーボネー トとメチルプロビオネートの混合溶媒(3:3:4)を用い て、非水系二次電池を作製した。また、この黒鉛の電解 液中でのガス発生量を測定した。充放電特性測定結果と ガス発生量を表2に併せて示す。

## 比較例3

塊状の人造黒鉛(中心粒径D50=7.5μm、粒度分布0.1~1 10.8㎡/g、R値=0.26、真比重2.25q/c㎡)をそのまま用 いて負極を作製し、固体電解質リチウム二次電池を作製 した。その充放電特性測定結果とガス発生量を表2に併 せて示す。

## 比較例4

比較例5

球状のメソカーボンマイクロビーズ黒鉛化品 (大阪ガス (株) 製「MCMB-6-28」、中心粒径D50=6.0 m、粒度分 布0.1~50μm、d002=0.336nm、Lc=50nm、La=90nm、比表 面積=3.0m²/g、R値=0.42、真比重2.20g/cm³) をそのま ま用いて負極を作製し、電解液として1moldm<sup>-3</sup>のLiClO 20 ⋆を溶解させたエチレンカーボネートとジェチルカーボ ネートとメチルプロピオネートの混合溶媒 (3:3:4) を 用いて、非水系二次電池を作製した。充放電特性測定結 果を表2に示す。

34

塊状の人造黒鉛(中心粒径D50=7.5μm 粒度分布0.1~1 50μm、d002=0.336nm、Lc=100nm、La=97nm、比表面積= 10.8m²/g、R値=0.26、真比重2.25g/cm³) 50gと予め一次 OIを除去した軟化点80°Cのコールタールピッチ(キノリ ン不溶分トレース、トルエン不溶分30%) 100gとを1000m 1のセパレルフラスコに入れ、200℃常圧で2時間撹拌混 合し、粗製ピッチ被覆黒鉛を得た。得られた粗製ピッチ 被覆黒鉛を有機溶剤で洗浄することなく、窒素雰囲気中 1000°Cで1時間(昇温速度25°C/hr)焼成し、炭化した。 50μm、d002=0.336nm、Lc=100nm、La=97nm、比表面積= 10 焼成後、試料を取り出したところ、人造黒鉛粉末は塊と なっていた。得られた炭素材料の塊をコーヒーミルで粉 砕し、粉末状の炭素材料を得た。得られた炭素材料の比 表面積、真比重、R値および1μm以下の粒子の体積基準 積算値を表1に示す。R値が小さいこと、さらにSEM観察 の結果、本願発明の製造法にて得られた炭素材料に比較 し、角の多い形状をしていることがわかったが、これは 粉砕により、黒鉛の面があらたに露出したことに起因す るものと思われる。

> 【0156】この炭素材料を使用して、負極を作製し、 電解液として1moldmでのLiClO。を溶解させたプロピレン カーボネートを用いて、非水系二次電池を作製した。そ の充放電特性測定結果を表2に示す。

[0157]

【表1】

	被硬比	粒種	0 粒子 (vol%)	R種		面積 物)		加
		D50 (μm)			类成前	鏡成後	类成前	袋成後
夹施例 1	0.096	7.7	3	0,63	4.0	3.6	2.21	2,23
実施例 2	0.096	7.7	2	0.58	4.0	3.1	2.21	2.24
実施例 8	0.096	7.7	8	0.35	4.0	3.3	2.21	2.25
実施例 4	0.096	7.7	8	0.61	4.0	3.4	2.21	2.23
実施例 5	0.096	7.7	2	0.51	4.0	3.6	2,21	2.24
実施例 6	0.096	7.7	3	0.74	4.0	3.4	2.21	2.23
実施例 7	0.204	7.9	5	0.86	8.0	2.3	2.20	2.22
実施例 8	0.204	7.9	6	0.43	3.0	2.1	2.20	2.24
実施例 9	0.101	7.7	4	0.68	3.7	8.3	2.21	2.23
実施例 10	0.088	7.6	2	0.68	4.1	8.7	2.22	2.23
突旋例 11	0.173	7.9	7	0.78	8.8	2.6	2.20	2.22
実施例 12	0.075	7.5	14	0.58	4.5	4.1	2,21	2.23
実施例 13	0.078	7.6	8	0.54	4.2	3.9	2.22	2.23
突旋例 14	0.098	6.2	7	0.60	3.0	2.8	2.16	2.18
実施例 15	0.113	16.6	2	0.68	2.1	1.9	1.93	1.94
実施例 16	0.128	12.0	1	0.71	2.8	2.5	1.98	2.00
突施例 17	0.106	19.3	2	0.96	2.6	2.2	1.79	1.80
突施例 18	0.131	24.2	2	0.85	2.6	2.4	1.55	1.58
突施例 19	0.290	8.1	8	0.88	3.1	2.3	2.19	2.20
突施例 20	0.150	7.8	6	0.72	8.9	3.2	2.21	2.21
突施例 21	0.020	7.5	2	0.50	4.8	4.3	2.23	2.24
実施例 22	0.082	7.6	6	0.93	4.2	4.4	2.21	2.21
突絡例 28	0.082	7.6	6	0.48	4.2	4.2	221	2.22
突施例 24	0.087	7.6	9	0.52	4.5	4.1	2.03	2.19
比較例1	<b>}</b> ₽-3	7.5	2	0.26	10,8	_	2.25	-
比較例2	<b>} b</b> 3	7.5	2	0.26	10.8	_	2.25	_
比較例 a	トレース	7.5	2	0.28	10.8	_	2.25	_
比較例4	<b>↓</b> ₽-3	6.0	2 -	0.42	10.8	-	2.25	-
比較例 6	_	9.2	6	0.86	_	5.8	_	2.03

[0158]

37

	放電容量(mAh/g)	*****	
実施例 1	955	充放電効率(%)	ガス発生量(ml/g)
実施例 2	370	83.4	
実施例3		86.0	
実施例4	343	86.2	2.2
	346	85.9	
実施例 5	349	86.1	
実施例6	359	85.3	-
実施例7	342	85.5	
実施例8	884	90.5	1.7
実施例 9	348	87.8	_
実施例 10	351	84.2	
実施例 11	344	89.5	_
実施例 12	389	82.4	_
奥施例 18	342	90.1	
実施例 14	384	90.5	-
実施例 15	330	82.5	_
実施例 16	316	82.1	
実施例 17	310	87.6	
実施例 18	303	88.7	
実施例 19	331	88.6	-
<b>実施例 20</b>	340	82.7	
実施例 21	857	80,6	
<b>奥施例 22</b>	821	83.0	
実施例 23	359	80.4	_
実施例 24	350	82.8	
比較例 1	溶媒の分解により測定不可能		
比較例 2	224		
比較例4	803	90.2	15.0
比較例 5	302		
	5UZ	68.1	

[0159] 【表3】

	放電容量(mAh/g)	充放電効率(%)	
実施例 1	350	83.1	
比较何 8	210	49,0	

【0160】表1から明かな様に、黒鉛の表面をピッチ 或いはタールで被覆することにより、その比表面積を低 減することができる。また、被覆された黒鉛を焼成する ことにより、比表面積は、さらに低減する。

【0161】表2から明かな様に、黒鉛の表面をピッチ\*40 が大幅に改善される。

30\* 或いはタールで被覆するととにより、非水系リチウムニ 次電池の放電容量および充放電効率が、大幅に改善され る。また、黒鉛の表面をピッチで被覆することにより、 電解液との反応が抑制され、ガス発生量も低減する。さ らに、MCMB黒鉛化品の表面をピッチで被覆することによ り、電池の放電容量および充放電特性をより一層改善す るととができる。

【0162】表3から明らかなように、黒鉛の表面をピ ッチ或いはタールで被覆することにより、固体電解質リ チウム二次電池においても、放電容量および充放電効率

フロントページの続き

HO1M 10/40

(51) Int.Cl.

識別記号

FΙ

H 0 1 M 10/40

Z

(72)発明者 勝浦 将光

大阪府大阪市此花区酉島6-3-4-

(72)発明者 松好 弘明

大阪府東大阪市金岡2-14-2

506

(72)発明者	西村 直人 奈良県北葛城郡新庄町 <b>蓉192</b> -1	(72)発明者 米田 哲也 三重県名張市つつじが丘北9番地17番地
(72)発明者	佃 至弘	二基系石派制 ノブリルエル 3 街地工街地
	大阪府大阪市阿倍野区王子町4-1-9	(56)参考文献 特開 平6-267531 (JP, A)
	-306	特開 平5-94838 (JP, A)
(72)発明者	<b>湊</b> 和明	特開 昭63-242912 (JP, A)
	大阪府大阪市城東区鴫野西5-1-2-	特開 平8-104510(JP, A)
	1308	
(72)発明者	見立 武仁	(58)調査した分野(Int.Cl. <sup>®</sup> , DB名)
	奈良県大和高田市野口654	CO1B 31/02 101
(72)発明者	山田 和夫	CO1B 31/04 101
	奈良県北葛城郡新庄町疋田500-4	H01M 4/02
		HO1M 4/58
		HO1M 10/40